# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 14. Dezember 2000 (14.12.2000)

**PCT** 

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/75341 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C12N 15/53, 9/02, 15/82, 1/19, C12P 7/64, C12Q 1/68, C11C 1/00, A01H 5/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PC

PCT/EP00/05274

(22) Internationales Anmeldedatum:

7. Juni 2000 (07.06.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

....

(30) Angaben zur Priorität: 199 25 718.3 7. Juni 1999 (07.06.1999) DE 199 62 409.7 22. Dezember 1999 (22.12.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (mur für US): HEINZ, Ernst [DE/DE]; Ohnhorststrasse 18, D-22609 Hamburg (DE). STYMNE, Sten [SE/SE]; Torrlösa 1380, S-269 90 Svaloev (SE). LEE, Michael [NZ/SE]; Herman Ehles Väg 2-4, S-268 31 Svaloev (SE). GIRKE, Thomas [DE/US]; 16945 Vinaruz Place, San Diego, CA 92128 (US). SPERLING, Petra [DE/DE]; Grindelallee 45, D-20146 Hamburg (DE). ZAEHRINGER, Ulrich [DE/DE]; Parkallee 22, D-23845 Borstel (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

0059/50039 020322

- (54) Title:  $\Delta 6$ -ACETYLENASE AND  $\Delta 6$ -DESATURASE FROM CERATODON PURPUREUS
- (54) Bezeichnung:  $\Delta 6$ -ACETYLENASE UND  $\Delta 6$ -DESATURASE AUS CERATODON PURPUREUS
- (57) Abstract: The invention relates to a method for producing unsaturated fatty acids and to a method for preparing triglycerides with an increased unsaturated fatty acid content. The invention also relates to the utilization of DNA sequences coding for  $\Delta 6$ -acetylenase/ $\Delta 6$ -desaturases or  $\Delta 6$ -desaturases for producing a transgenic organism, preferably a transgenic plant or a transgenic microorganism with an increased fatty acid, oil or lipid or content with  $\Delta 6$ -triple bonds and/or  $\Delta 6$ -double bonds.
- (57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren sowie ein Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren. Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung von DNA Sequenzen codierend für  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturasen bzw.  $\Delta 6$ -Desaturasen zur Herstellung eines transgenen Organismuses, bevorzugt einer transgenen Pflanze oder eines transgenen Mikroorganismuses mit erhöhtem Gehalt an Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit  $\Delta 6$ -Dreifachbindungen und/oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen.

UP

						•	•	•
						, p		-
								•
						(£)		
				14.				
		40						
		7						
		0.30						
j.								
					~			
				•				
	•		•	a <b>.</b> ,				
					-			
								-

WO 00/75341 PCT/EP00/05274

 $\Delta 6$ -Acetylenase und  $\Delta 6$ -Desaturase aus Ceratodon purpureus

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren sowie ein Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren. Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung von DNA Sequenzen codierend für  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturasen bzw.  $\Delta 6$ -Desaturasen zur Herstellung eines transgenen Organismuses bevorzugt einer transgenen Pflanze oder eines transgenen Mikroorganismus mit erhöhtem Gehalt an Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit  $\Delta 6$ -Dreifachbindungen und/oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen.

15

Außerdem betrifft die Erfindung eine isolierte Nukleinsäuresequenz; eine Expressionskassette enthaltend eine Nukleinesäuresequenz, einen Vektor und Organismen enthaltend mindestens eine
Nukleinsäuresequenz bzw. eine Expressionskassette. Außerdem betrifft die Erfindung ungesättigte Fettsäuren sowie Triglyceride
mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren und deren
Verwendung.

Fettsäuren und Triglyceride haben eine Vielzahl von Anwendungen
in der Lebensmittelindustrie, der Tierernährung, der Kosmetik und
im Pharmabereich. Je nachdem ob es sich um freie gesättigte oder
ungesättigte Fettsäuren oder um Triglyceride mit einem erhöhten
Gehalt an gesättigten oder ungesättigten Fettsäuren handelt, sind
sie für die unterschiedlichsten Anwendungen geeignet, so werden
beispielsweise mehrfach ungesättigte Fettsäuren Babynahrung zur
Erhöhung des Nährwertes zugesetzt. Hauptsächlich werden die verschiedenen Fettsäuren und Triglyceride aus Mikroorganismen wie
Mortierella oder aus Öl-produzierenden Pflanzen wie Soja, Raps,
Sonnenblume und weiteren gewonnen, wobei sie in der Regel in Form
ihrer Triacylglyceride anfallen. Sie können aber auch aus Tieren
wie Fischen gewonnen werden. Die freien Fettsäuren werden vorteilhaft durch Verseifung hergestellt.

Je nach Anwendungszweck sind Öle mit gesättigten oder ungesättig40 ten Fettsäuren bevorzugt, so sind z.B. in der humanen Ernährung
Lipide mit ungesättigten Fettsäuren speziell mehrfach ungesättigten Fettsäuren bevorzugt, da sie einen positiven Einfluß auf den
Cholesterinspiegel im Blut und damit auf die Möglichkeit einer
Herzerkrankung haben. Sie finden in verschiedenen diätischen
45 Lebensmitteln oder Medikamenten Anwendung.

Aufgrund ihrer positiven Eigenschaften hat es in der Vergangenheit nicht an Ansätzen gefehlt, Gene, die an der Synthese von Fettsäuren bzw. Triglyceriden beteiltigt sind, für die Herstellung von Ölen in verschiedenen Organismen mit geändertem 5 Gehalt an ungesättigten Fettsäuren verfügbar zu machen. So wird in WO 91/13972 und seinem US-Äquivalent eine  $\Delta$ -9-Desaturase beschrieben. In WO 93/11245 wird eine  $\Delta$ -15-Desaturase in WO 94/11516 wird eine  $\Delta$ -12-Desaturase beansprucht.  $\Delta$ -6-Desaturasen werden in WO 93/06712, US 5,614,393, WO 96/21022 und 10 WO 99/27111 beschrieben. Weitere Desaturasen werden beispielsweise in EP-A-0 550 162, WO 94/18337, WO 97/30582, WO 97/21340, WO 95/18222, EP-A-0 794 250, Stukey et al., J. Biol. Chem., 265, 1990: 20144-20149, Wada et al., Nature 347, 1990: 200-203 oder Huang et al., Lipids 34, 1999: 649-659 beschrieben. In  $_{15}$  WO 96/13591 wird eine  $\Delta$ -6-Palmitoyl-ACP-Desaturase beschrieben und beansprucht. Die biochemische Charakterisierung der verschiedenen Desaturasen ist jedoch bisher nur unzureichend erfolgt, da die Enzyme als membrangebundene Proteine nur sehr schwer zu isolieren und charakterisieren sind (McKeon et al., 20 Methods in Enzymol. 71, 1981: 12141-12147, Wang et al., Plant Physiol. Biochem., 26, 1988: 777-792).

In WO 97/37033 wird eine Δ-12-Acetylenase beschrieben. Durch dieses Enzym lassen sich ungesättigte C<sub>18</sub>-Fettsäuren mit einer Dreifachbindung herstellen. Derartige Fettsäuren können neben der Anwendung in Nahrungsmittel aufgrund ihrer Reaktivität auch zur Herstellung von Polymeren verwendet werden. Sperling et al. berichtete auf einer Tagung (South Lake Tahoe, Canada, June 9 - 13, 1999) über die Klonierung eines Enzyms, das ebenfalls Dreifachbindungen in Fettsäuren einführt. Wobei sich die Substrate dieses Enzyms von denen der Δ-12-Acetylenase unterscheiden und die Dreifachbindung an anderer Position durch das Enzym in die Fettsäuren eingeführt wird.

In Hefen konnte sowohl eine Verschiebung des Fettsäurespektrums zu ungesättigten Fettsäuren hin als auch eine Steigerung der Produktivität nachgewiesen werden (siehe Huang et al., Lipids 34, 1999: 649-659, Napier et al., Biochem. J., Vol. 330, 1998: 611-614). Die Expression der verschiedenen Desaturasen in transgenen Pflanzen zeigte allerdings nicht den gewünschten Erfolg.

40 Eine Verschiebung des Fettsäurespektrum zu ungesättigten Fettsäuren hin konnte gezeigt werden, gleichzeitig zeigte sich aber, daß die Syntheseleistung der transgenen Pflanzen stark nachließ, das heißt gegenüber den Ausgangspflanzen konnten nur geringere Mengen an Ölen isoliert werden.

45

)

Nach wie vor besteht daher ein großer Bedarf an neuen Genen, die für Enzyme kodieren, die an der Biosynthese ungesättigter Fettsäuren beteiligt sind und es ermöglichen, diese in einem technischen Maßstab herzustellen.

- Es bestand daher die Aufgabe weitere Enzyme für die Synthese ungesättigter konjugierter Fettsäuren zur Verfügung zu stellen. Diese Aufgabe wurde durch eine isolierte Nukleinsäuresequenz gelöst, die für ein Polypeptid mit  $\Delta$ -6-Acetylenase- und/oder  $\Delta$ -6-Desaturaseaktivität codiert, ausgewählt aus der Gruppe:
  - a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Sequenz,
- Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,
- Derivate der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ ID NO: 2 dargestellten Aminosäuresequenzen codieren und mindestens 75 % Homologie auf Aminosäureebene aufweisen, ohne daßMess die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist.

Unter Derivate(n) sind beispielsweise funktionelle Homologe der von SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 kodierten Enzyme oder deren enzymatischer Aktivität, das heißt Enzyme, die

- dieselben enzymatischen Reaktionen wie die von SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 kodierten Enzyme katalysieren, zu verstehen. Diese Gene ermöglichen ebenfalls eine vorteilhafte Herstellung von ungesättigten Fettsäuren mit Dreifachbindungen und/oder Doppelbindungen in  $\Delta 6$ -Position. Unter ungesättigten
- Fettsäuren sind im folgenden einfach oder mehrfach ungesättigte Fettsäuren, die Dreifachbindungen und/oder Doppelbindungen aufweisen, zu verstehen. Die Dreifach- und/oder Doppelbindungen bindungen können konjugiert oder nicht konjugiert sein. Die in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 genannten
- 40 Sequenzen kodieren für ein neue Enzyme, die eine Acetylenase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Aktivität aufweisen.

Das erfindungsgemäße Enzym  $\Delta^6$ -Acetylenase/ $\Delta^6$ -Desaturase führt vorteilhaft in Fettsäurereste von Glycerolipiden eine cis-Doppel-

45 bindung in Position  $C_6-C_7$  ein und/oder konvertiert eine bereits vorhandene cis-Doppelbindung in Position  $C_6-C_7$  in eine Dreifachbindung (siehe SEQ ID NO: 1 oder SEQ ID NO: 3). Das Enzym hat

außerdem eine Δ6-Desaturase-Aktivität, die vorteilhaft in Fettsäurereste von Glycerolipiden ausschließlich eine cis-Doppelbindung in Postion  $C_6-C_7$  einführt. Diese Aktivität hat auch das Enzym mit der in SEQ ID NO: 11 genannten Sequenz. Bei dem es 5 sich um eine monofunktionelle  $\Delta 6$ -Desaturase handelt.

Die erfindungsgemäße(n) Nukleinsäuresequenz(en) (für die Anmeldung soll der singular den plural umfassen und umgekehrt) oder Fragmente davon können vorteilhaft zur Isolierung weiterer 10 genomischer Sequenzen über Homologiescreening verwendet werden.

Die genannten Derivate lassen sich beispielsweise aus anderen Organismen eukaryontischen Organismen wie Pflanzen wie speziell Moosen, Dinoflagellaten oder Pilze isolieren.

15

Weiterhin sind unter Derivaten bzw. funktionellen Derivaten der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 genannten Sequenzen beispielsweise Allelvarianten zu verstehen, die mindestens 70 % Homologie auf der abgeleiteten Aminosäureebene, vor-20 teilhaft mindestens 75 % Homologie, bevorzugt mindestens 80 % Homologie, besonders bevorzugt mindestens 85 % Homologie, ganz besonders bevorzugt 90 % Homologie aufweisen. Die Homologie wurde über den gesamten Aminosäurebereich berechnet. Es wurde das Programm PileUp, BESTFIT, GAP, TRANSLATE bzw. BACKTRANSLATE 25 (= Bestandteil des Programmpaketes UWGCG, Wisconsin Package, Version 10.0-UNIX, January 1999, Genetics Computer Group, Inc., Deverux et al., Nucleic. Acid Res., 12, 1984: 387-395) verwendet (J. Mol. Evolution., 25, 351-360, 1987, Higgins et al., CABIOS, 5 1989: 151-153). Die von den genannten Nukleinsäuren abgeleitete 30 Aminosäuresequenzen sind Sequenz SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4 und

SEQ ID NO: 12 zu entnehmen. Unter Homologie ist Identität zu verstehen, das heißt die Aminosäuresequenzen sind zu mindestens 70 % identisch. Die erfindungsgemäßen Sequenzen sind auf Nukleinsäureebene mindestens 65 % Homolog, bevorzugt mindestens 70 %, besonders bevorzugt 75 %, ganz besonders bevorzugt mindesten 80 %.

Allelvarianten umfassen insbesondere funktionelle Varianten, die durch Deletion, Insertion oder Substitution von Nukleotiden aus der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Sequenz erhältlich sind, wobei die enzymatische Aktivität der abgeleiteten synthetisierten Proteine erhalten bleibt.

Solche DNA-Sequenzen lassen sich ausgehend von den in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 beschriebenen DNA-Sequenzen oder Teilen dieser Sequenzen, beispielsweise mit üblichen Hybridisierungsverfahren oder der PCR-Technik aus anderen Eukaryonten wie beispielsweise den oben genannt isolieren. Diese DNA-Sequenzen hybridisieren unter Standardbedingungen mit den genannten Sequenzen. Zur Hybrisierung werden vorteilhaft kurze Oligonukleotide beispielsweise der konservierten Bereiche, die über Vergleiche mit anderen Acetylenaseund/oder Desaturasegenen in dem Fachmann bekannter Weise ermittelt werden können, verwendet. Vorteilhaft werden die Histidin-Box-Sequenzen verwendet. Es können aber auch längere Fragmente der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren oder die vollständigen Sequenzen für die Hybridisierung verwendet werden. Je nach der verwendeten Nukleinsäure: Oligonukleotid, längeres Fragment oder vollständige Sequenz oder je nachdem welche Nukleinsäureart DNA oder RNA für die Hybridisierung verwendet werden, variieren diese Standardbedingungen. So liegen beispielsweise die Schmelztemperaturen für DNA:DNA-Hybride ca. 10°C niedriger als die von DNA:RNA-Hybriden gleicher Länge.

15 Unter Standardbedingungen sind beispielsweise je nach Nukleinsäure Temperaturen zwischen 42 und 58°C in einer wäßrigen Pufferlösung mit einer Konzentration zwischen 0,1 bis 5 x SSC (1 X SSC = 0,15 M NaCl, 15 mM Natriumcitrat, pH 7,2) oder zusätzlich in Gegenwart von 50 % Formamid wie beispielsweise 42°C in 5 x SSC, 50 % Formamid zu verstehen. Vorteilhafterweise liegen die Hybridisierungsbedingungen für DNA: DNA-Hybride bei 0,1 x SSC und Temperaturen zwischen etwa 20°C bis 45°C, bevorzugt zwischen etwa 30°C bis 45°C. Für DNA:RNA-Hybride liegen die Hybridisierungsbedingungen vorteilhaft bei 0,1 x SSC und Temperaturen zwischen etwa 30°C bis 55°C, bevorzugt zwischen etwa 45°C bis 55°C. Diese angegebenen Temperaturen für die Hybridisierung sind beispielhaft kalkulierte Schmelztemperaturwerte für eine Nukleinsäure mit einer Länge von ca. 100 Nukleotiden und einem G + C-Gehalt von 50 % in Abwesenheit von Formamid. Die experimentellen Bedingungen für die DNA-Hybridisierung sind in einschlägigen Lehrbüchern der Genetik wie beispielsweise Sambrook et al., "Molecular Cloning", Cold Spring Harbor Laboratory, 1989, beschrieben und lassen sich nach dem Fachmann bekannten Formeln beispielsweise abhängig von der Länge der Nukleinsäuren, der Art der Hybride oder dem G + 35 C-Gehalt berechnen. Weitere Informationen zur Hybridisierung kann der Fachmann folgenden Lehrbüchern entnehmen: Ausubel et al. (eds), 1985, Current Protocols in Molecular Biology, John Wiley & Sons, New York; Hames and Higgins (eds), 1985, Nucleic Acids Hybridization: A Practical Approach, IRL Press at Oxford Uni-40 versity Press, Oxford; Brown (ed), 1991, Essential Molecular Biology: A Practical Approach, IRL Press at Oxford University Press, Oxford.

Weiterhin sind unter Derivaten Homologe der Sequenz SEQ ID No: 1, 45 SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 beispielsweise eukaryontische Homologe, verkürzte Sequenzen, Einzelstrang-DNA der codierenden und nichtcodierenden DNA-Sequenz oder RNA der codierenden und nichtcodierenden DNA-Sequenz zu verstehen.

Außerdem sind unter Homologen der Sequenzen SEQ ID NO: 1, 5 SEO ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 Derivate wie beispielsweise Promotorvarianten zu verstehen. Diese Varianten können durch ein oder mehrere Nukleotidaustausche, durch Insertion(en) und/oder Deletion (en) verändert sein, ohne daß aber die Funktionalität bzw. Wirksamkeit der Promotoren beeinträchtigt sind. Des weiteren 10 können die Promotoren durch Veränderung ihrer Sequenz in ihrer Wirksamkeit erhöht oder komplett durch wirksamere Promotoren auch artfremder Organismen ausgetauscht werden.

Unter Derivaten sind auch vorteilhaft Varianten zu verstehen, 15 deren Nukleotidsequenz im Bereich -1 bis -2000 vor dem Startkodon so verändert wurden, daß die Genexpression und/oder die Proteinexpression verändert, bevorzugt erhöht wird. Weiterhin sind unter Derivaten auch Varianten zu verstehen, die am 3'-Ende verändert wurden.

20

Unter Derivaten sind auch die Antisense-DNAs zu verstehen, die zur Hemmung der Proteinbiosynthese der erfindungsgemäßen Proteine verwendet werden können. Diese Antisense-DNAs gehören zu den erfindungsgemäßen nichtfunktionellen Derivaten, wie Derivate, die 25 keine enzymatische Aktivität aufweisen. Weitere dem Fachmann bekannte Methoden der Herstellung von nichtfunktionellen Derivaten sind die sogenannte Cosuppression, die Verwendung von Ribozymen und Introns. Ribozyme sind katalytische RNA-Moleküle mit Ribonukleaseaktivität, die Einzelstrang Nukleinsäuren wie mRNA, zu 30 denen sie eine Komplementarität aufweisen, schneiden können. Dadurch können mit Hilfe dieser Ribozyme (Haselhoff and Gerlach, Nature, 334, 1988: 585-591) mRNA-Transkripte katalytisch gespalten werden und so die Translation dieser mRNA unterdrückt werden. Derartige Ribozyme können speziell auf ihre Aufgaben hin 35 zugeschnitten werden (US 4,987,071; US 5,116,742 und Bartel et al., Science 261, 1993: 1411-1418). Mit Hilfe der Antisense-DNA können dadurch Fettsäuren, Lipide oder Öle mit einem erhöhten Anteil an gesättigten Fettsäuren hergestellt werden.

- 40 Die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen, die für eine  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase kodieren, können synthetisch hergestellt oder natürlich gewonnen sein oder eine Mischung aus synthetischen und natürlichen DNA-Bestandteilen enthalten, sowie aus verschiedenen heterologen  $\Delta 6$ -Acetylenase/
- 45 Δ6-Desaturase und/oder Δ6-Desaturase-Genabschnitten verschiedener Organismen bestehen. Im allgemeinen werden synthetische Nukleotid-Sequenzen mit Codons erzeugt, die von den entsprechenden

Wirtsorganismen beispielsweise Pflanzen bevorzugt werden. Dies führt in der Regel zu einer optimalen Expression der heterologen Gene. Diese von Pflanzen bevorzugten Codons können aus Codons mit der höchsten Proteinhäufigkeit bestimmt werden, die in den 5 meisten interessanten Pflanzenspezies exprimiert werden. Ein Beispiel für Corynebacterium glutamicum ist gegeben in: Wada et al. (1992) Nucleic Acids Res. 20:2111-2118). Die Durchführung solcher Experimente sind mit Hilfe von Standardmethoden durchführbar und sind dem Fachmann auf dem Gebiet bekannt.

10

3

Funktionell äquivalente Sequenzen, die für das  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Gen kodieren, sind solche Derivate der erfindungsgemäßen Sequenzen, welche trotz abweichender Nukleotidsequenz noch die gewünschten Funktionen, das heißt 15 die enzymatische Aktivität der Proteine besitzen. Funktionelle

Äquivalente umfassen somit natürlich vorkommende Varianten der hierin beschriebenen Sequenzen sowie künstliche, z.B. durch chemische Synthese erhaltene, an den Codon-Gebrauch einer Pflanze angepaßte, künstliche Nukleotid-Sequenzen.

20 Außerdem sind artifizielle DNA-Sequenzen geeignet, solange sie, wie oben beschrieben, die gewünschte Eigenschaft beispielsweise der Erhöhung des Gehaltes von A6-Dreifachbindungen oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen in Fettsäuren, Ölen oder Lipiden in der

- 25 Pflanze durch Überexpression des  $\Delta 6-Acetylenase/\Delta 6-Desaturase$ und/oder  $\Delta 6$ -Deasaturase-Gens in Kulturpflanzen vermitteln. Solche artifiziellen DNA-Sequenzen können beispielsweise durch Rückübersetzung mittels Molecular Modelling konstruierter Proteine, die  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Aktivität
- 30 aufweisen oder durch in vitro-Selektion ermittelt werden. Mögliche Techniken zur in vitro-Evolution von DNA zur Veränderung bzw. Verbesserung der DNA-Sequenzen sind beschrieben bei Patten, P.A. et al., Current Opinion in Biotechnology 8, 724-733( 1997) oder bei Moore, J.C. et al., Journal of Molecular Biology 272,
- 35 336-347 (1997). Besonders geeignet sind codierende DNA-Sequenzen, die durch Rückübersetzung einer Polypeptidsequenz gemäß der für die Wirtspflanze spezifischen Kodon-Nutzung erhalten werden. Die spezifische Kodon-Nutzung kann ein mit pflanzengenetischen Methoden vertrauter Fachmann durch Computerauswertungen anderer,
- 40 bekannter Gene der zu transformierenden Pflanze leicht ermitteln.

Als weitere geeignete äquivalente Nukleinsäure-Sequenzen sind zu nennen Sequenzen, welche für Fusionsproteine kodieren, wobei Bestandteil des Fusionsproteins ein  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase-

45 und/oder A6-Desaturase-Polypeptid oder ein funktionell äquivalenter Teil davon ist. Der zweite Teil des Fusionsproteins kann z.B. ein weiteres Polypeptid mit enzymatischer Aktivität sein oder eine antigene Polypeptidsequenz mit deren Hilfe ein Nachweis auf Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Expression möglich ist (z.B. myc-tag oder his-tag). Bevorzugt handelt es sich dabei jedoch um eine regulative 5 Proteinsequenz, wie z.B. ein Signalsequenz für das ER, das das Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Protein an den gewünschten Wirkort leitet.

Vorteilhaft können die Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- bzw.

10 Δ6-Desaturase-Gene im erfindungsgemäßen Verfahren mit weiteren Genen der Fettsäurebiosynthese kombiniert werden. Beispiele für derartige Gene sind die Acetyltransferasen, weitere Desaturasen oder Elongasen. Für die in-vivo und speziell in-vitro Synthese ist die Kombination mit z.B. NADH-Cytochrom B5 Reduktasen vorteilhaft, die Reduktionsäquivalente aufnehmen oder abgeben können.

Unter den erfindungsgemäßen Aminosäuresequenzen sind Proteine zu verstehen, die eine in den Sequenzen SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4 20 oder SEQ ID NO: 12 dargestellte Aminosäuresequenz oder eine daraus durch Substitution, Inversion, Insertion oder Deletion von einem oder mehreren Aminosäureresten erhältliche Sequenz enthalten, wobei die enzymatische Aktivität des in SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4 oder SEQ ID NO: 12 dargestellten Proteins erhalten 25 bleibt bzw. nicht wesentlich reduziert wird. Unter nicht wesentlich reduziert sind alle Enzyme zu verstehen, die noch mindestens 10 %, bevorzugt 20 %, besonders bevorzugt 30 % der enzymatischen Aktivität des Ausgangsenzyms aufweisen. Dabei können beispielsweise bestimmte Aminosäuren durch solche mit ähnlichen physiko-30 chemischen Eigenschaften (Raumerfüllung, Basizität, Hydrophobizität etc.) ersetzt werden. Beispielsweise werden Argininreste gegen Lysinreste, Valinreste gegen Isoleucinreste oder Asparaginsäurereste gegen Glutaminsäurereste ausgetauscht. Es können aber auch ein oder mehrere Aminosäuren in ihrer Reihenfolge ver-35 tauscht, hinzugefügt oder entfernt werden, oder es können mehrere dieser Maßnahmen miteinander kombiniert werden.

Unter Derivaten sind auch funktionelle Äquivalente zu verstehen, die insbesondere auch natürliche oder künstliche Mutationen einer ursprünglich isolierten für eine Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase codierende Sequenz beinhalten, welche weiterhin die gewünschte Funktion, das heißt deren enzymatische Aktivität nicht wesentlich reduziert ist, zeigen. Mutationen umfassen Substitutionen, Additionen, Deletionen, Vertauschungen oder Insertionen eines oder mehrerer Nukleotidreste. Somit werden beispielsweise auch solche Nukleotidsequenzen durch die vorliegende Erfindung mit umfaßt, welche man durch Modifikation der

Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase Nukleotidsequenz erhält. Ziel einer solchen Modifikation kann z.B. die weitere Eingrenzung der darin enthaltenen codierenden Sequenz oder z.B. auch die Einfügung weiterer Restriktionsenzym-Schnitt-5 stellen sein.

Funktionelle Äquivalente sind auch solche Varianten, deren Funktion, verglichen mit dem Ausgangsgen bzw. Genfragment, abgeschwächt (= nicht wesentlich reduziert) oder verstärkt ist (= Enzymaktivität stärker als die Aktivität des Ausgangsenzym, das heißt Aktivität ist höher als 100 %, bevorzugt höher als 110 %, besonders bevorzugt höher als 130 %).

Die Nukleinsäuresequenz kann dabei vorteilhaft beispielsweise

15 eine DNA- oder cDNA-Sequenz sein. Zur Insertion in eine erfindungsgemäßen Expressionskassette geeignete codierende Sequenzen sind beispielsweise solche, die für eine Δ6-Acetylenase/
Δ6-Desaturase und/oder Δ6-Desaturase mit den oben beschriebenen
Sequenzen kodieren und die dem Wirt die Fähigkeit zur Über
20 produktion von Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit Dreifachbindungen und/oder Doppelbindungen in Δ6-Position verleihen.
Diese Sequenzen können homologen oder heterologen Ursprungs sein.

Unter der erfindungsgemäßen Expressionskassette (= Nukleinsäure-25 konstrukt oder -fragment) sind die in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 genannten Sequenzen, die sich als Ergebnis des genetischen Codes und/oder deren funktionellen oder nicht funktionellen Derivate zu verstehen, die mit einem oder mehreren Regulationssignalen vorteilhafterweise zur Erhöhung der Gen-30 expression funktionell verknüpft wurden und welche die Expression der codierenden Sequenz in der Wirtszelle steuern. Diese regulatorischen Sequenzen sollen die gezielte Expression der Gene und der Proteinexpression ermöglichen. Dies kann beispielsweise je nach Wirtsorganismus bedeuten, daß das Gen erst nach Induktion 35 exprimiert und/oder überexprimiert wird, oder daß es sofort exprimiert und/oder überexprimiert wird. Beispielsweise handelt es sich bei diesen regulatorischen Sequenzen um Sequenzen an die Induktoren oder Repressoren binden und so die Expression der Nukleinsäure regulieren. Zusätzlich zu diesen neuen Regulationssequenzen oder anstelle dieser Sequenzen kann die natürliche Regulation dieser Sequenzen vor den eigentlichen Strukturgenen noch vorhanden sein und gegebenenfalls genetisch verändert worden sein, so daß die natürliche Regulation ausgeschaltet und die Expression der Gene erhöht wurde. Das Genkonstrukt kann aber auch einfacher aufgebaut sein, das heißt es wurden keine zusätzlichen Regulationssignale vor die Nukleinsäuresequenz oder dessen Derivate inseriert und der natürliche Promotor mit seiner Regulation wurde nicht entfernt. Stattdessen wurde die natürliche Regulationssequenz so mutiert, daß keine Regulation mehr erfolgt und/
oder die Genexpression gesteigert wird. Diese veränderten Promotoren können in Form von Teilsequenzen (= Promotor mit Teilen
der erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen) auch allein vor
5 das natürliche Gen zur Steigerung der Aktivität gebracht werden.
Das Genkonstrukt kann außerdem vorteilhafterweise auch eine oder
mehrere sogenannte "enhancer Sequenzen" funktionell verknüpft
mit dem Promotor enthalten, die eine erhöhte Expression der
Nukleinsäuresequenz ermöglichen. Auch am 3'-Ende der DNA20 Sequenzen können zusätzliche vorteilhafte Sequenzen inseriert
werden wie weitere regulatorische Elemente oder Terminatoren.
Die Δ6-Acetylenase-/Δ6-Desaturase und/oder Δ6-Desaturase-Gene
können in einer oder mehreren Kopien in der Expressionskassette
(= Genkonstrukt) enthalten sein.

Die regulatorischen Sequenzen bzw. Faktoren können dabei wie oben beschrieben vorzugsweise die Genexpression der eingeführten Gene positiv beeinflussen und dadurch erhöhen. So kann eine Verstärkung der regulatorischen Elemente vorteilhafterweise auf der Transkriptionsebene erfolgen, indem starke Transkriptionssignale wie Promotoren und/oder "Enhancer" verwendet werden. Daneben ist aber auch eine Verstärkung der Translation möglich, indem beispielsweise die Stabilität der mRNA verbessert wird.

- Als Promotoren in der Expressionskassette sind grundsätzlich alle Promotoren geeignet, die die Expression von Fremdgenen in Organismen vorteilhaft in Pflanzen oder Pilzen steuern können. Vorzugsweise verwendet man insbesondere ein pflanzliche Promotoren oder Promotoren, die aus einem Pflanzenvirus entstammen. Vorteilhafte Regulationssequenzen für das erfindungsgemäße Verfahren sind beispielsweise in Promotoren wie cos-, tac-, trp-, tet-, trp-tet-, lpp-, lac-, lpp-lac-, lacIq-, T7-, T5-, T3-, gal-, trc-, ara-, SP6-,  $\lambda$ -P<sub>R</sub>- oder im  $\lambda$ -P<sub>L</sub>-Promotor enthalten, die vorteilhafterweise in gram-negativen Bakterien Anwendung finden. Weitere vorteilhafte Regulationssequenzen sind beispielsweise in den 35 gram-positiven Promotoren amy und SPO2, in den Hefe- oder Pilzpromotoren ADC1, MFa, AC, P-60, CYC1, GAPDH, TEF, rp28, ADH oder in den Pflanzenpromotoren wie CaMV/35S [Franck et al., Cell 21(1980) 285-294], SSU, OCS, lib4, STLS1, B33, nos (= Nopalin Synthase Promotor) oder im Ubiquitin-Promotor enthalten. Die 40 Expressionskassette kann auch einen chemisch induzierbaren Promotor enthalten, durch den die Expression des exogenen Δ6-ACETYLENASE/Δ6-DESATURASE- und/oder Δ6-DESATURASE-Gens in den Organismen vorteilhaft in den Pflanzen zu einem bestimmten Zeitpunkt gesteuert werden kann. Derartige vorteilhafte Pflanzen-45 promotoren sind beispielsweise deer PRP1-Promotor [Ward et al.,
- 45 promotoren sind beispielsweise deer PRP1-Promotor [Ward et al., Plant.Mol. Biol.22(1993), 361-366], ein durch Benzensulfonamid-induzierbarer (EP 388186), ein durch Tetrazyklin-induzierbarer

(Gatz et al., (1992) Plant J. 2,397-404), ein durch Salizylsäure induzierbarer Promotor (WO 95/19443), ein durch Abscisinsäureinduzierbarer (EP335528) bzw. ein durch Ethanol- oder Cyclohexanon-induzierbarer (WO93/21334) Promotor. Weitere Pflanzen-5 promotoren sind beispielsweise der Promotor der cytosolischen FBPase aus Kartoffel, der ST-LSI Promotor aus Kartoffel (Stockhaus et al., EMBO J. 8 (1989) 2445-245), der Promotor der Phosphoribosylpyrophosphat Amidotransferase aus Glycine max (siehe auch Genbank Accession Nummer U87999) oder ein Nodien-10 spezifischen Promotor wie in EP 249676 können vorteilhaft verwandt werden. Vorteilhaft sind insbesonders solche pflanzliche Promotoren, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen/-organen sicherstellen, in denen die Fettsäurebiosynthese bzw. dessen Vorstufen stattfindet wie beispielsweise im Endosperm 15 oder im sich entwickelnden Embryo. Insbesondere zu nennen sind vorteilhafte Promotoren, die eine samenspezifische Expression gewährleisten wie beispielsweise der USP-Promotor oder Derivate davon, der LEB4-Promotor, der Phaseolin-Promotor oder der Napin-Promotor. Der besonders vorteilhafte USP-Promotor oder dessen Derivate vermitteln in der Samenentwicklung eine sehr früh Genexpression (Baeumlein et al., Mol Gen Genet, 1991, 225 (3): 459-67). Weitere vorteilhafte samenspezifische Promotoren, die für monokotyle und dikotyle Pflanzen verwendet werden können, sind die für Dikotyle geeignete Promotoren wie der Napingen-Promotor aus Raps (US5,608,152), der Oleosin-Promotor aus Arabidopsis (W098/45461), der Phaseolin-Promotor aus Phaseolus vulgaris (US5,504,200), der Bce4-Promotor aus Brassica (WO91/13980) oder der Leguminosen B4-Promotor (LeB4, Baeumlein et al., Plant J., 2, 2, 1992: 233 - 239) oder für Monokotyle geeignete Promotoren wie die Promotoren die Promotoren des 1pt2oder lpt1-Gens aus Gerste (WO95/15389 und WO95/23230) oder die Promotoren des Gersten Hordein-Gens, des Reis Glutelin-Gens, des Reis Oryzin-Gens, des Reis Prolamin-Gens, des Weizen Gliadin-Gens, des Weizen Glutelin-Gens, des Mais Zein-Gens, des Hafer Glutelin-Gens, des Sorghum Kasirin-Gens oder des Roggen Secalin-35 Gens, die in WO99/16890 beschrieben werden.

Weiterhin sind insbesondere solche Promotoren bevorzugt, die die Expression in Geweben oder Pflanzenteilen sicherstellen, in denen beispielsweise die Biosynthese von Fettsäuren, Ölen und Lipiden bzw. deren Vorstufen stattfindet. Insbesondere zu nennen sind Promotoren, die eine samenspezifische Expression gewährleisten. Zu nennen sind der Promotor des Napin-Gens aus Raps (US 5,608,152), des USP-Promotor aus Vicia faba (USP=unbekanntes Samenprotein, Baeumlein et al., Mol Gen Genet, 1991, 225 (3): 459-67), des Oleosin-Gens aus Arabidopsis (WO98/45461), des

45 459-67), des Oleosin-Gens aus Arabidopsis (WO98/45461), des Phaseolin-Promotors (US 5,504,200) oder der Promotor des Legumin B4-Gens (LeB4; Baeumlein et al., 1992, Plant Journal, 2 (2):

- 233-9). Weiterhin sind zu nennen Promotoren, wie der des lpt2 oder lpt1-Gens aus Gerste (WO95/15389 und WO95/23230), die in monoretylen Pflanzen samenspezifische Expression vermitteln.
- 5 In der Expressionskassette (= Genkonstrukt, Nukleinsäurekonstrukt) können wie oben beschrieben noch weitere Gene, die in die Organismen eingebracht werden sollen, enthalten sein. Diese Gene können unter getrennter Regulation oder unter der gleichen Regulationsregion wie die Gene der Δ6-ACETYLENASE/Δ6-DESATURASE-
- 10 und/oder  $\Delta 6$ -DESATURASE liegen. Bei diesen Genen handelt es sich beispielsweise um weitere Biosynthesegene vorteilhaft der Fettsäurebiosynthese, die eine gesteigerte Synthese ermöglichen. Beispielsweise seien die Gene für die  $\Delta 15$ -,  $\Delta 12$ -,  $\Delta 9$ -,  $\Delta 6$ -,  $\Delta 5$ -Desaturase, die verschiedenen Hydroxylasen, die
- 15  $\Delta$ 12-Acetylenase, die Acyl-ACP-Thioesterasen,  $\beta$ -Ketoacyl-ACP-Synthasen oder  $\beta$ -Ketoacyl-ACP-Reductasen genannt. Vorteilhaft werden die Desaturasegene im Nukleinsäurekonstrukt verwendet.
- Prinzipiell können alle natürlichen Promotoren mit ihren

  20 Regulationssequenzen wie die oben genannten für die erfindungsgemäße Expressionskassette und das erfindungsgemäße Verfahren,
  wie unten beschrieben, verwendet werden. Darüberhinaus können
  auch synthetische Promotoren vorteilhaft verwendet werden.
- 25 Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente (= erfindungsgemäße Nukleinsäuren)
  30 miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.
  - Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator-Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder
- 35 Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis 6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp,
- 40 häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog zum Wirtsorganismus beispielsweise zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der 5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz, die für ein Δ6-Acetylenase/
- **45** Δ6-Desaturase und/oder Δ6-Desaturase-Gen codiert und eine Region

30

für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Ferner können Manipulationen, die passende Restriktionsschnitt5 stellen bereitstellen oder die überflüssige DNA oder Restriktionsschnittstellen entfernen, eingesetzt werden. Wo Insertionen,
Deletionen oder Substitutionen wie z.B. Transitionen und Transversionen in Frage kommen, können in vitro-Mutagenese, -primerrepair-, Restriktion oder Ligation verwendet werden. Bei geeig10 neten Manipulationen, wie z.B. Restriktion, -chewing-back- oder
Auffüllen von Überhängen für -bluntends-, können komplementäre
Enden der Fragmente für die Ligation zur Verfügung gestellt
werden.

15 Von Bedeutung für eine vorteilhafte hohe Expression kann u.a. das Anhängen des spezifischen ER-Retentionssignals SEKDEL sein (Schouten, A. et al., Plant Mol. Biol. 30 (1996), 781-792), die durchschnittliche Expressionshöhe wird damit verdreifacht bis vervierfacht. Es können auch andere Retentionssignale, die natür-20 licherweise bei im ER lokalisierten pflanzlichen und tierischen Proteinen vorkommen, für den Aufbau der Kassette eingesetzt werden.

Bevorzugte Polyadenylierungssignale sind pflanzliche Poly25 adenylierungssignale, vorzugsweise solche, die im wesentlichen
T-DNA-Polyadenylierungssignale aus Agrobacterium tumefaciens,
insbesondere des Gens 3 der T-DNA (Octopin Synthase) des
Ti-Plasmids pTiACH5 entsprechen (Gielen et al., EMBO J.3 (1984),
835 ff) oder entsprechende funktionelle Äquivalente.

Die Herstellung einer Expressionskassette erfolgt durch Fusion eines geeigneten Promotors mit einer geeigneten  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-DNA-Sequenz sowie einem Polyadenylierungssignal nach gängigen Rekombinations- und

- 35 Klonierungstechniken, wie sie beispielsweise in T. Maniatis, E.F. Fritsch und J. Sambrook, Molecular Cloning: A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, NY (1989) sowie in T.J. Silhavy, M.L. Berman und L.W. Enquist, Experiments with Gene Fusions, Cold Spring Harbor Laboratory,
- 40 Cold Spring Harbor, NY (1984) und in Ausubel, F.M. et al., Current Protocols in Molecular Biology, Greene Publishing Assoc. and Wiley-Interscience (1987) beschrieben werden.

Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene 45 DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die

Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die Terminator5 Regionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder
Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die
Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel
hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis
6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb
10 der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp,
häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor
kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog
zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der
5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die
15 für ein D6-Acetylenase/Desaturase-Gen codiert und eine Region
für die transkriptionale Termination. Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig austauschbar.

Bei der Präparation einer Expressionskassette können verschiedene 20 DNA-Fragmente manipuliert werden, um eine Nukleotid-Sequenz zu erhalten, die zweckmäßigerweise in der korrekten Richtung liest und die mit einem korrekten Leseraster ausgestattet ist. Für die Verbindung der DNA-Fragmente miteinander können an die Fragmente Adaptoren oder Linker angesetzt werden.

25

Zweckmäßigerweise können die Promotor- und die TerminatorRegionen in Transkriptionsrichtung mit einem Linker oder
Polylinker, der eine oder mehrere Restriktionsstellen für die
Insertion dieser Sequenz enthält, versehen werden. In der Regel
30 hat der Linker 1 bis 10, meistens 1 bis 8, vorzugsweise 2 bis
6 Restriktionsstellen. Im allgemeinen hat der Linker innerhalb
der regulatorischen Bereiche eine Größe von weniger als 100 bp,
häufig weniger als 60 bp, mindestens jedoch 5 bp. Der Promotor
kann sowohl nativ bzw. homolog als auch fremdartig bzw. heterolog
35 zur Wirtspflanze sein. Die Expressionskassette beinhaltet in der
5'-3'-Transkriptionsrichtung den Promotor, eine DNA-Sequenz die
für ein Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- oder Δ6-Desaturase-Gen
codiert und eine Region für die transkriptionale Termination.
Verschiedene Terminationsbereiche sind gegeneinander beliebig
40 austauschbar.

Die DNA Sequenz codierend für eine Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturaseund/oder Δ6-Desaturase aus Ceratodon purpureus beinhaltet alle Sequenzmerkmale, die notwendig sind, um eine dem Ort der Fettsäure-, Lipid- oder Ölbiosynthese korrekte Lokalisation zu erreichen. Daher sind keine weiteren Targetingsequenzen per se notwendig. Allerdings kann eine solche Lokalisation wünschenswert

15

und vorteilhaft sein und daher künstlich verändert oder verstärkt werden, sodaß auch solche Fusionskonstrukte eine bevorzugte vorteilhafte Ausführungsform der Erfindung sind.

- 5 Insbesondere bevorzugt sind Sequenzen, die ein Targeting in Plastiden gewährleisten. Unter bestimmten Umständen kann auch ein Targeting in andere Kompartimente (referiert: Kermode, Crit. Rev. Plant Sci. 15, 4 (1996), 285-423) z.B. in in die Vakuole, in das Mitochondrium, in das Endoplasmatische Retikulum (ER), 10 Peroxisomen, Lipidkörper oder durch ein Fehlen entsprechender
- 10 Peroxisomen, Lipidkörper oder durch ein Fehlen entsprechender operativer Sequenzen ein Verbleib im Kompartiment des Entstehens, dem Zytosol, wünschenswert sein.

Vorteilhafterweise werden die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen zusammen mit mindestens einem Reportergen in eine
Expressionskassette kloniert, die in den Organismus über einen
Vektor oder direkt in das Genom eingebracht wird. Dieses
Reportergen sollte eine leichte Detektierbarkeit über einen
Wachstums-, Fluoreszenz-, Chemo-, Biolumineszenz- oder Resistenz-

- 20 assay oder über eine photometrische Messung ermöglichen. Beispielhaft seien als Reportergene Antibiotika-oder Herbizidresistenzgene, Hydrolasegene, Fluoreszenzproteingene, Biolumineszenzgene, Zucker- oder Nukleotidstoffwechselgene oder Biosynthesegene wie das Ura3-Gen, das Ilv2-Gen, das Luciferasegen,
- 25 das  $\beta$ -Galactosidasegen, das gfp-Gen, das 2-Desoxyglucose-6-phosphat-Phosphatasegen, das  $\beta$ -Glucuronidase-Gen,  $\beta$ -Lactamasegen, das Neomycinphosphotransferasegen, das Hygromycinphosphotransferasegen oder das BASTA (= Gluphosinatresistenz)-Gen genannt. Diese Gene ermöglichen eine leichte Meßbarkeit und Quantifizier-
- 30 barkeit der Transcriptionsaktivität und damit der Expression der Gene. Damit lassen sich Genomstellen identifizieren, die eine unterschiedliche Produktivität zeigen.
- Gemäß einer bevorzugten Ausführungsform umfaßt eine Expressions- 35 kassette stromaufwärts, d.h. am 5'-Ende der codierenden Sequenz, einen Promotor und stromabwärts, d.h. am 3'-Ende, ein Polyadeny- lierungssignal und gegebenenfalls weitere regulatorische Elemente, welche mit der dazwischenliegenden codierenden Sequenz für die  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase DNA se-
- 40 quenz operativ verknüpft sind. Unter einer operativen Verknüpfung versteht man die sequenzielle Anordnung von Promotor, codierender Sequenz, Terminator und ggf. weiterer regulativer Elemente derart, daß jedes der regulativen Elemente seine Funktion bei der Expression der codierenden Sequenz bestimmungsgemäß erfüllen
- 45 kann. Die zur operativen Verknüpfung bevorzugten Sequenzen sind Targeting-Sequenzen zur Gewährleistung der subzellulären Lokalisation in Plastiden. Aber auch Targeting-Sequenzen zur Gewähr-

leistung der subzellulären Lokalisation im Mitochondrium, im Endoplasmatischen Retikulum (= ER), im Zellkern, in Ölkörperchen oder anderen Kompartimenten sind bei Bedarf einsetzbar sowie Translationsverstärker wie die 5'-Führungssequenz aus dem Tabak- Mosaik-Virus (Gallie et al., Nucl. Acids Res. 15 (1987), 8693 -8711).

Eine Expressionskassette kann beispielsweise einen konstitutiven Promotor (bevorzugt den USP- oder Napin-Promotor), das zu

10 exprimierende Gen und das ER-Retentionssignal enthalten. Als ER-Retentionssignal wird bevorzugt die Aminosäuresequenz KDEL (Lysin, Asparaginsäure, Glutaminsäure, Leucin) verwendet.

Die Expressionskassette wird zur Expression in einem prokaryon-15 tischen oder eukaryontischen Wirtsorganismus beispielsweise einem Mikroorganismus wie einem Pilz oder einer Pflanze vorteilhafterweise in einen Vektor wie beispielsweise einem Plasmid, einem Phagen oder sonstiger DNA inseriert, der eine optimale Expression der Gene im Wirtsorganismus ermöglicht. Geeignete Plasmide sind 20 beispielsweise in E. coli pLG338, pACYC184, pBR-Serie wie z.B. pBR322, pUC-Serie wie pUC18 oder pUC19, Ml13mp-Serie, pKC30, pRep4, pHS1, pHS2, pPLc236, pMBL24, pLG200, pUR290, pIN-III<sup>113</sup>-B1, Agt11 oder pBdCI, in Streptomyces pIJ101, pIJ364, pIJ702 oder pIJ361, in Bacillus pUB110, pC194 oder pBD214, in Corynebacterium 25 pSA77 oder pAJ667, in Pilzen pALS1, pIL2 oder pBB116, weitere vorteilhafte Pilzvektoren werden von Romanos, M.A. et al., [(1992) "Foreign gene expression in yeast: a review", Yeast 8: 423-488] und von van den Hondel, C.A.M.J.J. et al. [(1991) "Heterologous gene expression in filamentous fungi] sowie in More Gene Manipulations in Fungi [J.W. Bennet & L.L. Lasure, eds., p. 396-428: Academic Press: San Diego] und in "Gene transfer systems and vector development for filamentous fungi" [van den Hondel, C.A.M.J.J. & Punt, P.J. (1991) in: Applied Molecular Genetics of Fungi, Peberdy, J.F. et al., eds., p. 1-28, Cambridge University Press: Cambridge] beschrieben. Vorteilhafte Hefepromotoren sind beispielsweise 2µM, pAG-1, YEp6, YEp13 oder pEMBLYe23. Beispiele für Algen- oder Pflanzenpromotoren sind pLGV23, pGHlac+, pBIN19, pAK2004, pVKH oder pDH51 (siehe Schmidt, R. and Willmitzer, L., 1988). Die oben genannten Vektoren oder Derivate der vorstehend genannten Vektoren stellen eine kleine Auswahl der möglichen Plasmide dar. Weitere Plasmide sind dem Fachmann wohl bekannt und können beispielsweise aus dem Buch Cloning Vectors (Eds. Pouwels P.H. et al. Elsevier, Amsterdam-New York-Oxford, 1985, ISBN 0 444 904018) entnommen werden. Geeignete pflanzliche Vektoren werden unter anderem in "Methods in Plant Molecular Biology and Biotechnology" (CRC Press), Kap. 6/7, S.71-119 beschrieben. Vorteilhafte Vektoren sind sog.

shuttle-Vektoren oder binäre Vektoren, die in E. coli und Agrobacterium replizieren.

Unter Vektoren sind außer Plasmiden auch alle anderen dem Fach5 mann bekannten Vektoren wie beispielsweise Phagen, Viren wie SV40, CMV, Baculovirus, Adenovirus, Transposons, IS-Elemente, Phasmide, Phagemide, Cosmide, lineare oder zirkuläre DNA zu verstehen. Diese Vektoren können autonom im Wirtsorganismus repliziert oder chromosomal repliziert werden bevorzugt ist eine chromosomale Replikation.

In einer weiteren Ausgestaltungsform des Vektors kann die erfindungsgemäße Expressionskassette auch vorteilhafterweise in Form einer linearen DNA in die Organismen eingeführt werden und über heterologe oder homologe Rekombination in das Genom des Wirtsorganismus integriert werden. Diese lineare DNA kann aus einem linearisierten Plasmid oder nur aus der Expressionskassette als Vektor oder den erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen bestehen.

20

In einer weiteren vorteilhaften Ausführungsform kann die erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenz auch alleine in einen Organismus eingebracht werden.

25 Sollen neben der erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenz weitere Gene in den Organismus eingeführt werden, so können alle zusammen mit einem Reportergen in einem einzigen Vektor oder jedes einzelne Gen mit einem Reportergen in je einem Vektor in den Organismus eingebracht werden, wobei die verschiedenen Vektoren gleichzeitig oder sukzessive eingebracht werden können.

Der Vektor enthält vorteilhaft mindestens eine Kopie der erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen und/oder der erfindungsgemäßen Expressionskassette.

35

Beispielhaft kann die pflanzliche Expressionskassette in den Tabak-Transformationsvektor pBinAR eingebaut werden. Fig. 1 zeigt die Tabaktransformationsvektoren pBinAR-mit 35S-Promotor (C) bzw. pBin-USP mit dem USP-Promotor (D). Die Ausgangsvektoren sind in Fig. 1 A) und B) dargestellt.

Alternativ kann ein rekombinanter Vektor (= Expressionsvektor) auch in-vitro transkribiert und translatiert werden, z.B. durch Nutzung des T7 Promotors und der T7 RNA Polymerase.

In Prokaryoten verwendete Expressionsvektoren nutzen häufig induzierbare Systeme mit und ohne Fusionsproteinen bzw Fusionspoligopeptiden, wobei diese Fusionen sowohl N-terminal als auch C-terminal oder anderen nutzbaren Domänen eines Proteins erfolgen können. Solche Fusionsvektoren dienen in der Regel dazu: i.) die Expressionsrate der RNA zu erhöhen ii.) die erzielbare Proteinssyntheserate zu erhöhen, iii.) die Löslichkeit des Proteins zu erhöhen, iv.) oder die Reinigung durch einen für die Affinitätschromatographie nutzbare Bindesequenz zu vereinfachen. Häufig werden auch proteolytische Spaltstellen über Fusionsproteine eingeführt, was die Abspaltung eines Teils des Fusionsproteins auch der Reinigung ermöglicht. Solche Erkennungssequenzen für Proteasen erkennen sind z.B. Faktor Xa, Thrombin und Enterokinase.

15

Typische vorteilhafte Fusions- und Expressionsvektoren sind pGEX [Pharmacia Biotech Inc; Smith, D.B. and Johnson, K.S. (1988) Gene 67: 31-40], pMAL (New England Biolabs, Beverly, MA) and pRIT5 (Pharmacia, Piscataway, NJ) welches Glutathion S-transferase

20 beinhaltet (GST), Maltose Bindeprotein, oder Protein A.

Weitere Beispiele für E. coli Expressionsvektoren sind pTrc [Amann et al., (1988) Gene 69:301-315] und pET Vektoren [Studier et al., Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, 25 Academic Press, San Diego, California (1990) 60-89; Stratagene, Amsterdam, Niederlande].

Weitere vorteilhafte Vektoren zur Verwendung in Hefe sind pYepSec1 (Baldari, et al., (1987) Embo J. 6:229-234), pMFa

30 (Kurjan and Herskowitz, (1982) Cell 30:933-943), pJRY88 (Schultz et al., (1987) Gene 54:113-123), and pYES-Derivate (Invitrogen Corporation, San Diego, CA). Vektoren für die Nutzung in filamentösen Pilzen sind beschrieben in: van den Hondel, C.A.M.J.J. & Punt, P.J. (1991) "Gene transfer systems and vector development for filamentous fungi, in: Applied Molecular Genetics of Fungi, J.F. Peberdy, et al., eds., p. 1-28, Cambridge University Press: Cambridge.

Alternativ können auch vorteilhaft Insektenzellexpressions40 vektoren genutzt werden z.B. für die Expression in Sf 9 Zellen.
Dies sind z.B. die Vektoren der pAc Serie (Smith et al. (1983)

Mol. Cell Biol. 3:2156-2165) und der pVL series (Lucklow and
Summers (1989) Virology 170:31-39).

45 Des weiteren können zur Genexpression vorteilhaft Pflanzenzellen oder Algenzellen genutzt werden. Beispiele für Pflanzenexpressionsvektoren finden sich in Becker, D., et al. (1992) "New plant binary vectors with selectable markers located proximal to the left border", Plant Mol. Biol. 20: 1195-1197 oder in Bevan, M.W. (1984) "Binary Agrobacterium vectors for plant transformation", Nucl. Acid. Res. 12: 8711-8721.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen in Säugerzellen exprimiert werden. Beispiel für entsprechende Expressionsvektoren sind pCDM8 und pMT2PC genannt in: Seed, B.

(1987) Nature 329:840 oder Kaufman et al. (1987) EMBO J. 6:

10 187-195). Dabei sind vorzugsweise zu nutzende Promotoren viralen Ursprungs wie z.B. Promotoren des Polyoma, Adenovirus 2, Cytomegalovirus oder Simian Virus 40. Weitere prokaryotische und eukaryotische Expressionssysteme sind genannt in Kapitel 16 und 17 in Sambrook et al., Molecular Cloning: A Laboratory Manual.

15 2nd, ed., Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbor, NY, 1989.

Das Einbringen der erfindungsgemäßen Nukleinsäuren, der Expressionskassette oder des Vektors in Organismen beispiels20 weise in Pflanzen kann prinzipiell nach allen dem Fachmann bekannten Methoden erfolgen.

Für Mikroorganismen kann der Fachmann entsprechende Methoden den Lehrbüchern von Sambrook, J. et al. (1989) Molecular cloning:

- 25 A laboratory manual, Cold Spring Harbor Laboratory Press, von F.M. Ausubel et al. (1994) Current protocols in molecular biology, John Wiley and Sons, von D.M. Glover et al., DNA Cloning Vol.1, (1995), IRL Press (ISBN 019-963476-9), von Kaiser et al. (1994) Methods in Yeast Genetics, Cold Spring Habor Laboratory
- 30 Press oder Guthrie et al. Guide to Yeast Genetics and Molecular Biology, Methods in Enzymology, 1994, Academic Press entnehmen.

Die Übertragung von Fremdgenen in das Genom einer Pflanze wird als Transformation bezeichnet. Es werden dabei die beschriebenen

- 35 Methoden zur Transformation und Regeneration von Pflanzen aus Pflanzengeweben oder Pflanzenzellen zur transienten oder stabilen Transformation genutzt. Geeignete Methoden sind die Protoplastentransformation durch Polyethylenglykol-induzierte DNA-Aufnahme, das biolistische Verfahren mit der Genkanone die sogenannte
- 40 particle bombardment Methode, die Elektroporation, die Inkubation trockener Embryonen in DNA-haltiger Lösung, die Mikroinjektion und der durch Agrobacterium vermittelte Gentransfer. Die genannten Verfahren sind beispielsweise in B. Jenes et al., Techniques for Gene Transfer, in: Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering
- 45 and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und R. Wu, Academic Press (1993) 128-143 sowie in Potrykus Annu. Rev. Plant Physiol. Plant Molec. Biol. 42 (1991) 205-225) beschrieben. Vorzugsweise

WO 00/75341 PCT/EP00/05274

wird das zu exprimierende Konstrukt in einen Vektor kloniert, der geeignet ist, Agrobacterium tumefaciens zu transformieren, beispielsweise pBin19 (Bevan et al., Nucl. Acids Res. 12 (1984) 8711). Mit einem solchen Vektor transformierte Agrobakterien 5 können dann in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen, insbesondere von Kulturpflanzen, wie z.B. von Tabakpflanzen, verwendet werden, indem beispielsweise verwundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden. Die Transformation von 10 Pflanzen mit Agrobacterium tumefaciens wird beispielsweise von Höfgen und Willmitzer in Nucl. Acid Res. (1988) 16, 9877 beschrieben oder ist unter anderem bekannt aus F.F. White, Vectors for Gene Transfer in Higher Plants; in Transgenic Plants, Vol. 1, Engineering and Utilization, herausgegeben von S.D. Kung und

Mit einem erfindungsgemäßen Expressionsvektor transformierte Agrobakterien können ebenfalls in bekannter Weise zur Transformation von Pflanzen wie Testpflanzen wie Arabidopsis oder Zuckurpflanzen wie Getreide, Mais, Hafer, Roggen, Gerste, Weizen, Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Karotte, Paprika, Raps, Tapioka, Maniok, Pfeilwurz, Tagetes, Alfalfa, Salat und den verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies, insbesondere von Öl-haltigen Kulturpflanzen, wie Soja, Erdnuß, Rizinus, Sonnenblume, Mais, Baumwolle, Flachs, Raps, Kokosnuß, Ölpalme, Färbersaflor (Carthamus tinctorius) oder Kakaobohne verwendet werden, z.B. indem ver-

wundete Blätter oder Blattstücke in einer Agrobakterienlösung

gebadet und anschließend in geeigneten Medien kultiviert werden.

15 R. Wu, Academic Press, 1993, S. 15-38.

30

35

Die genetisch veränderten Pflanzenzellen können über alle dem Fachmann bekannten Methoden regeneriert werden. Entsprechende Methoden können den oben genannten Schriften von S.D. Kung und

R. Wu, Potrykus oder Höfgen und Willmitzer entnommen werden.

Als Organismen bzw. Wirtsorganismen für die erfindungsgemäße Nukleinsäure, die Expressionskassette oder den Vektor eignen sich prinzipiell vorteilhaft alle Organismen, die in der Lage sind Fettsäuren speziell ungesättigte Fettsäuren zu synthetisieren

- 40 bzw. für die Expression rekombinanter Gene geeignet sind.

  Beispielhaft seien Pflanzen wie Arabidopsis, Asteraceae wie
  Calendula oder Kulturpflanzen wie Soja, Erdnuß, Rizinus, Sonnenblume, Mais, Baumwolle, Flachs, Raps, Kokosnuß, Ölpalme, Färbersaflor (Carthamus tinctorius) oder Kakaobohne, Mikroorganismen
- 45 wie Pilze beispielsweise die Gattung Mortierella, Saprolegnia oder Pythium, Bakterien wie die Gattung Escherichia, Hefen wie die Gattung Saccharomyces, Cyanobakterien, Ciliaten, Algen oder

Protozoen wie Dinoflagellaten wie Crypthecodinium genannt. Bevorzugt werden Organismen, die natürlicherweise Öle in größeren Mengen synthetisieren können wie Pilze wie Mortierella alpina, Pythium insidiosum oder Pflanzen wie Soja, Raps, Kokosnuß, Ölpalme, Färbersaflor, Rizinus, Calendula, Erdnuß, Kakaobohne oder Sonnenblume oder Hefen wie Saccharomyces cerevisiae, besonders bevorzugt werden Soja, Raps, Sonnenblume, Calendula oder Saccharomyces cerevisiae. Prinzipiell sind als Wirtsorganismen auch transgene Tiere geeignet beispielsweise C. elegans.

PCT/EP00/05274

10

 $\Delta$ 6-Position.

Nutzbare Wirtszellen sind weiterhin genannt in: Goeddel, Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, CA (1990).

- 15 Verwendbare Expressionsstämme z.B. solche, die eine geringere Proteaseaktivität aufweisen sind beschrieben in: Gottesman, S., Gene Expression Technology: Methods in Enzymology 185, Academic Press, San Diego, California (1990) 119-128.
- 20 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung betrifft die Verwendung einer Expressionskassette enthaltend DNA-Sequenzen codierend für ein Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Gen oder mit diesen hybridisierende DNA-Sequenzen zur Transformation von Pflanzenzellen, -geweben oder Pflanzenteilen. Ziel der Verwendung ist die Erhöhung des Gehaltes an Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit erhöhtem Gehalt an Dreifachbindungen und Doppelbindung in

Dabei kann je nach Wahl des Promotors die Expression des
30 Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Gens
spezifisch in den Blättern, in den Samen, den Knollen oder
anderen Teilen der Pflanze erfolgen. Solche Fettsäuren, Öle oder
Lipide mit Δ6-Dreifachbindungen oder Δ6-Doppelbindungen überproduzierenden transgenen Pflanzen, deren Vermehrungsgut, sowie
35 deren Pflanzenzellen, -gewebe oder -teile, sind ein weiterer
Gegenstand der vorliegenden Erfindung. Ein bevorzugter erfindungsgemäßer Gegenstand sind transgene Pflanze enthaltend
eine erfindungsgemäße funktionelle oder nicht funktionelle
(= Antisense-DNA oder enzymatische inaktives Enzym) Nukleinsäuresequenz oder eine funktionelle oder nicht funktionelle
Expressionskassette.

Die Expressionskassette oder die erfindungsgemäßen Nukleinsäuresequenzen enthaltend eine Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase-45 und/oder Δ6-Desaturasegensequenz kann darüber hinaus auch zur Transformation der oben beispielhaft genannten Organismen wie Bakterien, Cyanobakterien, Hefen, filamentösen Pilzen, Ciliaten und Algen mit dem Ziel einer Erhöhung des Gehaltes an Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit  $\Delta 6$ -Dreifachbindungen oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen eingesetzt werden.

- 5 Erhöhung des Gehaltes von Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit  $\Delta 6$ -Dreifachbindungen oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen bedeutet im Rahmen der vorliegenden Erfindung beispielsweise die künstlich erworbene Fähigkeit einer erhöhten Biosyntheseleistung durch funktionelle Überexpression des  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder
- 10 Δ6-Desaturase-Gens in den erfindungsgemäßen Organismen vorteilhaft in den erfindungsgemäßen transgenen Pflanzen gegenüber den nicht gentechnisch modifizierten Ausgangspflanzen zumindest für die Dauer mindestens einer Pflanzengeneration.
- 15 Der Biosyntheseort von Fettsäuren, Ölen oder Lipiden beispielsweise ist im allgemeinen der Samen oder Zellschichten des Samens, so daß eine samenspezifische Expression des  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Gens sinnvoll ist. Es ist jedoch naheliegend, daß die Biosynthese von Fettsäuren, Ölen oder
- 20 Lipiden nicht auf das Samengewebe beschränkt sein muß, sondern auch in allen übrigen Teilen der Pflanze beispielsweise in Epidermiszellen oder in den Knollen gewebespezifisch erfolgen kann.
- 25 Darüberhinaus ist eine konstitutive Expression des exogenen  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Gens von Vorteil. Andererseits kann aber auch eine induzierbare Expression wünschenswert erscheinen.
- 30 Die Wirksamkeit der Expression des Transgens  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Gens kann beispielsweise in vitro durch Sproßmeristemvermehrung ermittelt werden. Zudem kann eine in Art und Höhe veränderte Expression des  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und/oder  $\Delta 6$ -Desaturase-Gens und deren Auswirkung
- 35 auf die Fettsäure-, Öl- oder Lipidbiosyntheseleistung an Testpflanzen in Gewächshausversuchen getestet werden.

Gegenstand der Erfindung sind außerdem transgene Pflanzen, transformiert mit einer Expressionskassette enthaltend eine

- 40 Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Gensequenz oder mit dieser hybridisierende DNA-Sequenzen, sowie transgene Zellen, Gewebe, Teile und Vermehrungsgut solcher Pflanzen. Besonders bevorzugt sind dabei transgene Kulturpflanzen, wie z.B. Gerste, Weizen, Roggen, Hafer, Mais, Soja, Reis, Baum-
- 45 wolle, Zuckerrübe, Raps und Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Tapioka, Maniok, Pfeilwurz, Alfalfa, Salat und die verschiedenen Baum-, Nuß- und Weinspezies.

23

Pflanzen im Sinne der Erfindung sind mono- und dikotyle Pflanzen oder Algen.

Eine weitere erfindungsgemäße Ausgestaltung sind wie oben 5 beschriebenen transgene Pflanzen, die eine funktionelle oder nicht funktionelle erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenz oder eine funktionelle oder nicht funktionelle erfindungsgemäße Expressionskassette enthalten. Unter nicht funktionell ist zu verstehen, daß kein enzymatisch aktives Protein mehr syn-

- 10 thetisiert wird. Außerdem ist unter nicht funktionellen Nukleinsäuren oder Nukleinsäurekonstrukten auch eine sogenannte Antisense-DNA zu verstehen, die zu transgenen Pflanzen führt, die eine Reduktion der enzymatischen Aktivität oder keine enzymatischen Aktivität oder keine enzymatischen Aktivität aufweisen. Mit Hilfe der Antisense-Technik,
- 15 speziell wenn die erfindunsgemäße Nukleinsäuresequenz mit anderen Fettsäuresynthesegene in der Antisense-DNA kombiniert wird, ist es möglich Triglyceride mit einem erhöhten Gehalt an gesättigten Fettsäuren bzw. gesättigte Fettsäuren zu synthetisieren. Unter transgenen Pflanzen sind einzelne Pflanzenzellen und deren
- 20 Kulturen auf Festmedien oder in Flüssigkultur, Pflanzenteile und ganze Pflanzen zu verstehen.

Weitere Gegenstände der Erfindung sind:

- Verfahren zur Transformation einer Pflanze dadurch gekennzeichnet, daß man Expressionskassetten enthaltend eine Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-Gensequenz oder mit dieser hybridisierende DNA'-Sequenzen in eine Pflanzenzelle, in Kallusgewebe, eine ganze Pflanze oder Protoplasten von Pflanzen einbringt.
- Verwendung einer Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase- und/oder Δ6-Desaturase-DNA-Gensequenz oder mit dieser hybridisierende DNA-Sequenzen zur Herstellung von Pflanzen mit erhöhtem
   Gehalt an Fettsäuren, Ölen oder Lipiden mit Dreifachbindungen oder delta-6-Doppelbindungen durch Expression dieser D6-Acetylenase/Desaturase DNA-Sequenz in Pflanzen.
- Protein enthaltend die in SEQ ID NO: 8 dargestellte Aminosäuresequenz.
  - Protein enthaltend die in SEQ ID NO: 10 dargestellte Aminosäuresequenz.
- 45 Verwendung der Proteine mit den Sequenzen SEQ ID NO: 8 und SEQ ID NO: 10 zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren.

Ein weiterer erfindungsgemäßer Gegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine oben beschriebene erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenz oder mindestens ein erfindungsgemäßes
5 Nukleinsäurekonstrukt in einen bevorzugt Öl produzierenden Organismus bringt, diesen Organismus anzieht und daß in dem Organismus enthaltene Öl isoliert und die im Öl enthaltenden Fettsäuren freisetzt. Diese ungesättigten Fettsäuren enthalten vorteilhaft Δ6-Dreifach- und/oder Δ6-Doppelbindungen. Die Fettsäuren können aus den Ölen bzw. Lipiden beispielsweise über eine basische Hydrolyse z.B. mit NaOH oder KOH freigesetzt werden.

Auch ein Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine oben beschriebene erfindungsgemäße Nukleinsäuresequenz oder mindestens eine erfindungsgemäße
Expressionskassette in einen Öl produzierenden Organismus bringt,
diesen Organismus anzieht und daß in dem Organismus enthaltene Öl
isoliert, gehört zu den Erfindungsgegenständen.

20

Ein weiterer erfindungsgemäßer Gegenstand ist ein Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren, indem man Triglyceride mit gesättigten oder ungesättigten oder gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit 25 mindestens einem der Protein, das durch eine der Sequenzen SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3, SEQ ID NO: 8, SEQ ID NO: 10 oder SEQ ID NO: 11 kodiert wird, inkubiert. Vorteilhaft wird das Verfahren in Gegenwart von Verbindungen durchgeführt, die Reduktionsäquivalente aufnehmen oder abgeben können. Anschließend können die Fettsäuren aus den Triglyceriden freigesetzt werden.

Verfahren nach Anspruch 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäuren aus den Triglyceriden freigesetzt werden.

35 Die oben genannten Verfahren ermöglichen vorteilhaft die Synthese von Fettsäuren oder Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an Fettsäuren mit  $\Delta 6$ -Dreifach- und/oder  $\Delta 6$ -Doppelbindungen.

Mit Hilfe der sogenannten Antisense-Technologie können in einem 40 Verfahren auch Fettsäuren oder Triglyceride mit einem erhöhten Gehalt an gesättigten Fettsäuren hergestellt werden.

Als Organismen für die genannten Verfahren seien beispielhaft Pflanzen wie Arabidopsis, Gerste, Weizen, Roggen, Hafer, Mais,

45 Soja, Reis, Baumwolle, Zuckerrübe, Raps und Canola, Sonnenblume, Flachs, Hanf, Kartoffel, Tabak, Tomate, Raps, Tapioka, Maniok, Pfeilwurz, Alfalfa, Erdnuß, Rizinus, Kokosnuß, Ölpalme, Färbersaflor (Carthamus tinctorius) oder Kakaobohne, Mikroorganismen wie Pilze Mortierella, Saprolegnia oder Pythium,
Bakterien wie die Gattung Escherichia, Cyanobakterien, Hefen
wie die Gattung Saccharomyces, Algen oder Protozoen wie

5 Dinoflagellaten wie Crypthecodinium genannt. Bevorzugt werden
Organismen, die natürlicherweise Öle in größeren Mengen synthetisieren können wie Mikroorganismen wie Pilze wie Mortierella
alpina, Pythium insidiosum oder Pflanzen wie Soja, Raps, Kokosnuß, Ölpalme, Färbersaflor, Rizinus, Calendula, Erdnuß, Kakao10 bohne oder Sonnenblume oder Hefen wie Saccharomyces cerevisiae,
besonders bevorzugt werden Soja, Raps, Sonnenblume, Carthamus
oder Saccharomyces cerevisiae.

Die in den Verfahren verwendeten Organismen werden je nach Wirts15 organismus in dem Fachmann bekannter Weise angezogen bzw. gezüchtet. Mikroorganismen werden in der Regel in einem flüssigen
Medium, das eine Kohlenstoffquelle meist in Form von Zuckern,
eine Stickstoffquelle meist in Form von organischen Stickstoffquellen wie Hefeextrakt oder Salzen wie Ammoniumsulfat, Spuren20 elemente wie Eisen-, Mangan-, Magnesiumsalze und gegebenenfalls
Vitamine enthält, bei Temperaturen zwischen 0°C und 100°C, bevorzugt zwischen 10°C bis 60°C unter Sauerstoffbegasung angezogen.
Dabei kann der pH der Nährflüssigkeit auf einen festen Wert
gehalten werden, das heißt während der Anzucht reguliert werden
25 oder nicht. Die Anzucht kann batch weise, semi batch weise
oder kontinuierlich erfolgen. Nährstoffe können zu beginn der
Fermentation vorgelegt oder semikontinuierlich oder kontinuierlich nach gefüttert werden.

30 Pflanzen werden nach Transformation zunächst wie oben beschrieben regeneriert und anschließend wie üblich angezüchtet bzw. angebaut.

Aus den Organismen werden nach Anzucht die Lipide in üblicher35 weise gewonnen. Hierzu können die Organismen nach Ernte zunächst
aufgeschlossen werden oder direkt verwendet werden. Die Lipide
werden vorteilhaft mit geeigneten Lösungsmitteln wie apolare
Lösungsmittel wie Hexan oder Ethanol, Isopropanol oder Gemischen
wie Hexan/Isopropanol, Phenol/Chloroform/Isoamylalkohol bei

- 40 Temperaturen zwischen 0°C bis 80°C, bevorzugt zwischen 20°C bis 50°C extrahiert. Die Biomasse wird in der Regel mit einem Überschuß an Lösungsmittel extrahiert beispielsweise einem Überschuß von Lösungmittel zu Biomasse von 1:4. Das Lösungsmittel wird anschließend beispielsweise über eine Destillation entfernt.
- 45 Die Extraktion kann auch mit superkritischem CO2 erfolgen. Nach

26

Extraktion kann die restliche Biomasse beispielsweise über Filtration entfernt werden.

Das so gewonnene Rohöl kann anschließend weiter aufgereinigt 5 werden, beispielsweise in dem Trübungen über das Versetzen mit polaren Lösungsmittel wie Aceton oder Chloroform und anschließender Filtration oder Zentrifugation entfernt werden. Auch eine weitere Reinigung über Säulen ist möglich.

10 Zur Gewinnung der freien Fettsäuren aus den Triglyceriden werden diese in üblicherweise verseift.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind ungesättigte Fettsäuren sowie Trigylceride mit einem erhöhten Gehalt an unge-

15 sättigten Fettsäuren, die nach den oben genannten Verfahren hergestellt wurden, sowie deren Verwendung zur Herstellung von Nahrungsmitteln, Tierfutter, Kosmetika oder Pharmazeutika. Hierzu werden diese den Nahrungsmitteln, dem Tierfutter, den Kosmetika oder Pharmazeutika in üblichen Mengen zugesetzt.

20

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert:

Beispiele

#### 25 Beispiel 1:

Allgemeine Klonierungsverfahren:

Die Klonierungsverfahren wie z.B. Restriktionsspaltungen,

30 Agarose-Gelelektrophorese, Reinigung von DNA-Fragmenten, Transfer von Nukleinsäuren auf Nitrozellulose und Nylon Membranen, Verknüpfen von DNA-Fragmenten, Transformation von Escherichia coli Zellen, Anzucht von Bakterien und die Sequenzanalyse rekombinanter DNA wurden wie bei Sambrook et al. (1989) (Cold Spring

35 Harbor Laboratory Press: ISBN 0-87969-309-6) beschrieben durch-

Beispiel 2:

geführt.

40 Sequenzanalyse rekombinanter DNA:

Die Sequenzierung rekombinanter DNA-Moleküle erfolgte mit einem Laserfluoreszenz-DNA-Sequenzierer der Firma ABI nach der Methode von Sanger (Sanger et al. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA74,

45 5463-5467). Fragmente resultierend aus einer Polymerase Kettenreaktion wurden zur Vermeidung von Polymerasefehlern in zu exprimierenden Konstrukten sequenziert und überprüft.

#### Beispiel 3:

Erzeugung transgener Rapspflanzen (verändert nach Moloney et al., 1992, Plant Cell Reports, 8:238-242)

Zur Erzeugung transgener Rapspflanzen wurden binäre Vektoren in Agrobacterium tumefaciens C58C1:pGV2260 oder Escherichia coli genutzt (Deblaere et al, 1984, Nucl. Acids. Res. 13, 4777-4788). Zur Transformation von Rapspflanzen (Var. Drakkar, NPZ Nor-

- 10 deutsche Pflanzenzucht, Hohenlieth, Deutschland), wurde eine 1:50 Verdünnung einer Übernachtkultur einer positiv transformierten Agrobakterienkolonie in Murashige-Skoog Medium (Murashige und Skoog 1962 Physiol. Plant. 15, 473) mit 3 % Saccharose (3MS-Medium) benutzt. Petiolen oder Hypokotyledonen frisch gekeimter
- 15 steriler Rapspflanzen (zu je ca. 1 cm²) wurden in einer Petrischale mit einer 1:50 Agrobakterienverdünnung für 5-10 Minuten
  inkubiert. Es folgt eine 3-tägige Conkubation in Dunkelheit bei
  25°C auf 3MS-Medium mit 0,8 % Bacto-Agar. Die Kultivierung wurde
  nach 3 Tagen mit 16 Stunden Licht / 8 Stunden Dunkelheit weiter-
- 20 geführt und in wöchentlichem Rhythmus auf MS-Medium mit 500 mg/l Claforan (Cefotaxime-Natrium), 50 mg/l Kanamycin, 20 mikroM Benzylaminopurin (BAP) und 1,6 g/l Glukose weitergeführt. Wachsende Sprosse wurden auf MS-Medium mit 2 % Saccharose, 250 mg/l Claforan und 0,8 % Bacto-Agar überführt. Bildeten
- 25 sich nach drei Wochen keine Wurzeln, so wurde als Wachstumshormon 2-Indolbuttersäure zum Bewurzeln zum Medium gegeben.

#### Beispiel 4:

# 30 Erzeugung transgener Arabidopsis thaliana Pflanzen

Die Transformation von Arabidopsis thaliana Var. Columbia Col 0 (Lehle Seeds, Round Rock, Texas, USA) erfolgte mittels Blüten-infiltrationsmethode wie beschrieben bei: Bechtold, N., Ellis, J. 35 and Pelletier, G. in Planta, Agrobacterium mediated gene transfer by infiltration of adult Arabidopsis thaliana plants, C.R. Acad. Sci. Paris, Life Sciences 316 (1993), 1194-119 oder mittels Wurzeltransformationsmethode.

### 40 Beispiel 5:

beschrieben.

Die Transformation von Maispflanzen erfolgte wie bei Pareddy, D., Petolino, J., Skokut, T., Hopkins, N., Miller, M., Welter, M., Smith, K., Clayton, D., Pescitelli, S., Gould, A., Maize Trans-formation via Helium Blasting. Maydica. 42(2): 143-154, 1997,

Beispiel 6:

Isolierung und Klonierung der  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase und  $\Delta 6$ -Desaturase aus Ceratodon purpureus

5

Um DNA-Sequenzen aus Ceratodon purpureus zu isolieren, die für eine Δ6-Acetylenase/Δ6-Desaturase und eine Δ6-Desaturase kodieren, wurden verschiedene degenerierte Oligonukleotidprimer von DNA-Sequenzen abgeleitet, die für Δ5- (EMBL Accession-Nr. Z81122) und 10 Δ6-Fettsäure-Desaturasen (U79010, AJ222980, AF031477 kodieren:

Primer A: 5'-TGG TGG AA(A/G) TGG A(A/C)I CA(C/T) AA-3' forward Primer, abgeleitet von der Aminosäuresequenz WWKW(N/T/K)H(N/K)

15

Primer B: 5'-(T/G)GI TGG AA(A/G) (T/G)(G/A)I (A/C)AI CA(C/T)
AA-3'
forward Primer, abgeleitet von der Aminosäuresequenz
(G/W)WK(E/D/W)(N/Q/K)H(N/K)

20

- Primer C: 5'-AT (A/T/G/C)T(T/G) (A/T/G/C)GG (A/G)AA (A/T/G/C)A(A/G) (A/G)TG (A/G)TG -3', reverse primer, abgeleitet von der Aminosäuresequenz (I/M)(H/Q/N)PF(L/F)HH
- 25 Mittels Polymerasekettenreaction (PCR) mit Einzelstrang-cDNA aus C. purpureus wurden mit Primer A und Primer C zwei DNA-Fragmente von 557 bp (Cer3) und 575 bp (Cer16) Länge und mit Primer B und Primer C ein DNA-Fragment von 560 bp (Cer1) Länge amplifiziert. Es wurde folgendes Programm für die Amplifizierung benutzt:
- 30 10 min bei 94°C, Pause für 'hot start' bei 72°C, gefolgt von 32 Zyklen von 20 s bei 94°C, 1 min bei 45°C (Bindungstemperatur, T<sub>m</sub>) und 1 min bei 72°C, 1 Zyklus von 10 min bei 72°C und Stop bei 4°C. Für die Amplifikation wurde die Taq-DNA-Polymerase (Gibco BRL) verwendet.

35

- Die oben genannten doppelsträngigen DNA-Fragmente aus den zwei PCR-Amplifikationen wurden in den pGEM-T Vektor (Promega) legiert, in *E. coli* XL1blue MRF' Kan (Stratagene) transformiert und mit dem ABI PRISM Big Dye Terminator Cycle Sequencing Ready
- 40 Reaction Kit (Perkin-Elmer, Weiterstadt) sequenziert. Die DNATeilsequenzen von Cerl und Cer3 zeigten 70 % Identität. Die oben
  genannten DNA-Teilsequenzen kodierten ohne Primer für offene
  Leserahmen bei Cerl von 173 Aminosäuren (SEQ ID NO: 5 = Partielle
  Nukleotidsequenz ohne Primer von Cerl und SEQ ID NO: 6 =
- 45 Partielle deduzierte Aminosäuresequenz von Cerl), bei Cer 3 von 172 Aminosäuren (SEQ ID NO: 7 = Partielle Nukleotidsequenz ohne Primer von Cer3 und SEQ ID NO: 8 = Partielle deduzierte Amino-

säuresequenz von Cer3) und bei Cer16 von 178 Aminosäuren (SEQ ID NO: 9 = Partielle Nukleotidsequenz ohne Primer von Cer16 und SEQ ID NO: 10 = Partielle deduzierte Aminosäuresequenz von Cer16). Die abgeleitete Proteinsequenz von Cer1 wies 64 % zu Cer3 und 28 % identische Aminosäuren zu Cer16 auf; Cer 3 und Cer16 wiesen wiederum 27 % identische Aminosäuren auf.

Die höchste Ähnlichkeit der Cerl- und Cer3-Proteine besteht zu der Δ6-Acyllipid-Desaturase aus Physcomitrella patens 10 (Girke et al., Plant J., 15, 1998: 39-48), während Cerl6 die höchste Ähnlichkeit zu der Δ6-Acyllipid-Desaturase und der Δ8-Sphingolipid-Desaturase aus höheren Pflanzen aufweist.

Eine gerichtete λZAP-cDNA-Bank von Ceratodon purpureus wurde

15 von Fritz Thummler, Botanisches Institut der Universität München,

zur Verfügung gestellt (Pasentsis et al., Plant J., 13, 1,

1998: 51-61). Es wurde ein PCR-Test dieser Ceratodon-Bank durchgeführt, bei dem spezifische Primer von den oben genannten DNATeilsequenzen Cerl, Cer3 und Cerl6 abgeleitet wurden:

20

Spezifische forward und reverse Primer:

Cer1: 5'-CGAATGAGTGCGACGAAC -3' + 5'-AATAACCTGGGCTCTCAC-3'

Cer3: 5'-ATGAGGATATTGATACTCTC-3' + 5'-GCAATCTGGGCATTCACG-3'

25 Cer16: 5'-GACATCAAAGCTCTTCTC-3' + 5'-GGCGATGAGAAGTGGTTC-3'

Eine Restriktionsanalyse (Hind III bzw. EcoR V) der aus der cDNA-Bank mittels PCR amplifizierten Produkte zeigte in allen drei Fällen das gleiche Restriktionsmuster wie das der PCR-Amplifikate 30 aus der ss-cDNA, d.h. die Ceratodon-cDNA-Bank enthält die drei Klone Cerl, Cer3 und Cerl6.

Beispiel 7:

35 cDNA-Bank Screening und Sequenzierung der "full length" Klone

DNA-Minipräparationen, der drei aus ss-cDNA amplifizierten PCR-Fragmente Cerl, Cer3, Cer16 von ~570 bp Länge in pGEM-T (siehe Beispiel 6) wurden für das weitere Screening der vollständigen

- 40 Klone aus einer λ ZAP-cDNA-Bank von Ceratodon purpureus an M. Lee und S. Stymne abgegeben. Dieses cDNA-Bank-Screening führte bisher zu zwei vollständigen Klonen von Cerl und Cer3 mit Inserts von ca. 2,2 kb, die als EcoR I / Kpn I-Fragmente aus dem λ ZAP-Vektor in die EcoR I / Kpn I-Schnittstellen des puc19-Vektors
- 45 (New England Biolabs) subkloniert und in E. coli JM105 transformiert wurden.

WO 00/75341 PCT/EP00/05274

Ein weiteres Screening der cDNA-Bank mit Cerl und Cer3 als Hybridisierungsproben unter niedriger Stringenz zeigte, daß mindestens ein weiterer Cerl-homologer Klon existiert, der evtl. für die  $\Delta 5$ -Desaturase kodieren könnte.

5

Zwei E. coli-Klone, Cer1-50 und Cer3-50, wurden vollständig sequenziert. Cer1-50 hat eine Länge von 2003 bp (SEQ ID NO: 1 = Nukleotidsequenz der  $\Delta 6$ -Acetylenase/ $\Delta 6$ -Desaturase aus Ceratodon purpureus mit 5'- und 3'-untranslatierten Regionen und polyA)

- 10 und kodiert für ein offenes Leseraster von 483 Aminosäuren (SEQ ID NO: 2 = deduzierte Aminosäuresequenz der Δ6-Acetylenase/ Δ6-Desaturase aus Ceratodon purpureus). Cer3-50 besitzt eine Länge von 2142 bp (SEQ ID NO: 11 = Nukleotidsequenz [2142 bp] der Δ6-Desaturase aus Ceratodon purpureus mit 5'- und 3'-untrans-
- 15 latierten Regionen) mit einen offenen Leserahmen von 520 Aminosäuren (SEQ ID NO: 12 = deduzierte Aminosäuresequenz der Δ6-Desaturase aus Ceratodon purpureus). Beide Proteinsequenzen weisen N-terminal das hochkonservierte HPGG-Motiv des Cytochrom b5 auf (Lederer F., Biochimie 76, 1994: 674-692) und C-terminal
- 20 die für Desaturasen charakteristischen drei Histidin-Boxen auf (Shanklin et al., Biochemistry, 33, 1994: 12787-12794). Sie stellen somit weitere Mitglieder der wachsenden Familie der Cytochrom b5-Fusionsproteine dar (Napier et al., Trends in PLant Science, 4, 1, 1999: 2-4). Das erste Histidin der dritten Box
- 25 ist gegen Glutamin ausgetauscht, einem weiterem Charakteristikum von  $\Delta 5-$  und  $\Delta 6-$ Acyllipid-Desaturasen sowie  $\Delta 8-$ Sphingolipid-Desaturasen.

Beispiel 8:

30

Klonierung der gesamten funktionellen aktiven  $\Delta 6$ -Acetylenase/  $\Delta 6$ -Desaturase- und  $\Delta 6$ -Desaturase-Sequenz mittels PCR und die Bereitstellung dieser Sequenz für die Klonierung in Vektoren sowie funktionelle Expression in Hefe

35

Es wurde eine cDNA hergestellt, die für Enzyme mit  $\Delta 6$ -Acetylen-ase/ $\Delta 6$ -Desaturase-Aktivität aus Ceratodon purpureus codiert. Analog zu dem hier beschriebenen Beispiel wurde die  $\Delta 6$ -Desaturase kloniert (siehe SEQ ID NO: 2, SEQ ID NO: 4 bzw. SEQ ID NO: 12).

40

Hierzu wird zunächst anhand der Cerl-cDNA für die D6-Acetylenase/ Desaturase aus Ceratodon purpureus die Oligonukleotide für eine Polymerase Kettenreakion (PCR) abgeleitet.

31

Cer1: 5'- CC GGTACC ATG GCC CTC GTT ACC GAC-3' +

5'- CC GAATTC TTA GTG AGC GTG AAG CCG-3'

Cer3: 5'- CC GGTACC ATG GTG TCC CAG GGC GGC-3' +

5'- CC GAATTC TCA ACT CGC AGC AAG CTG-3'

Die folgenden Primer wurden abgeleitet von Cerl für die Expression in Hefe angepaßt:

10 5'-Primer: 5'-AAAAGGATCCAAAATGGCCCTCGTTACCGAC-3'
3'-Primer: 5'-AAAAGTCGACTTAGTGAGCGTGAAGCC-3'

In einer PCR Reaktion wird eine D6-Acetylenase/Desaturase cDNA aus Ceratodon purpureus als Matrize verwendet. Mithilfe der

15 Primer wird eine BamHI-Restriktionsschnittstelle vor dem Startcodon der D6-Acetylenase/Desaturase cDNA eingeführt. Für eine gerichtete Klonierung wird hinter das Stopcodon eine SalI-Restriktionsschnittstelle eingeführt. Die Reaktionsgemische enthielten ca. 1 ng/micro 1 Matrizen DNA, 0,5 micro M der Oligonukleotide und, 200 microM Desoxy-Nukleotide (Pharmacia), 50 mM KCl, 10 mM Tris-HCl (pH 8,3 bei 25°C, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>) und 0,02 U/micro 1 Pwo Polymerase (Boehringer Mannheim) und werden in einer PCR-Maschine der Firma Perkin Elmer mit folgendem Temperaturprogramm inkubiert:

25

e) r

Anlagerungstemperatur: 50°C, 52 sec Denaturierungstemperatur: 95°C, 52 sec Elongationstemperatur: 72°C, 90 sec

Anzahl der Zyklen: 30

30

Das erhaltene Fragment von 1467 Basenpaaren wird in den mit EcoRV gespaltenen Vektor pBluescript SK- (Stratagene) ligiert. Durch Kontrollspaltung wird ein Klon identifiziert pBS-Cerl, dessen Insert durch BamHI/SalI in voller Länge exzisierbar ist (1452

- 35 Basenpaare plus 15 Nukleotide Restriktionsschnittstellen) und folgende Sequenz aufweist (das Start- und Stopcodon ist unterstrichen, die Schnittstellen sind kursiv dargestellt). Analog kann auch eine cDNA Sequenz des Klones Cer50 genutzt werden. Dabei handelt es sich um eine monofunktionelle delta-6-Desaturase
- 40 (siehe SEQ ID NO: 3). Die abgeleitete Aminosäuresequenz ist SEQ ID NO: 4 zu entnehmen.

Zur Überprüfung der Funktionalität des codierten Enzyms in einem Mikroorganismus, wird das 1467 bp BamHI/SalI-Fragment aus pBS-

45 Cerl in den BamHI/XhoI geschnittenen Expressionsvector pYES2 (Invitrogen, Groningen, Niederlande) ligiert und Hefe nach Standardprotokollen mit dem neu entstandenen Plasmid pYES2-Cerl

PCT/EP00/05274

transformiert (siehe Transformationsprotokoll Invitrogen, Groningen, Niederlande). Erhaltene Kolonien werden auf Raffinose-haltigen Medium angezogen und mittels Galaktose die Genexpression der D6-Acetylenase/Desaturase induziert (siehe unten).

Beispiel 9:

Lipidanalyse von transformierten Hefen

- 10 Hefen können neben den eigenen Fettsäuren (16:0, 16:1, 18:0 und 18:1) auch exogene Fettsäuren in ihre Membranlipide in-korporieren. Um die Substratspezifität der jeweils exprimierten Desaturase zu testen, wird dem CM 2 % Raffinose-Medium zur Solubilisierung exogener Fettsäuren 1 % Tergitol NP-40 (w/v,
- 15 Sigma) und 0,003 % der entsprechenden Fettsäure (Stammlösung: 0,3 % bzw. 3 % Fettsäure in 5 % Tergitol NP-40, w/v) vor der Inokulation zugegeben. Die Vorkultur erfolgte durch Inokulation von 3 ml CM- 2 % Raffinose-Medium / 1 % Tergitol NP-40 mit einer transgenen Hefekolonie und anschließender Inkubation für 2 d bei
- 20 30°C im Roller bis zu einer optischen Dichte bei 600 nm (OD600) von 4,0 bis 4,3. Für die Hauptkultur werden 10 ml CM- 2 % Raffinose/1 % Tergitol NP-40-Medium  $\pm$  0,003 % Fettsäure mit einem Aliquot der Vorkultur (200 fache Verdünnung) ad OD600 0,02 angeimpft und 24 h bei 30°C, 250 rpm im Schüttler inkubiert. Die
- Induktion der Testkulturen erfolgte in der logarithmischen Wachstumsphase ( $OD_{600}$  0,5 bis 0,6) durch Zugabe von Galaktose ad 1,8 %. Die Ernte der induzierten Zellen erfolgte nach weiteren 24 h aeroben Wachstums bei 30°C bei einer  $OD_{600}$  von 4,0 bis 4,3.
- 30 Die induzierten Hefezellen werden durch 10 min Zentrifugation bei 2000 g geerntet, in 3 ml Aqua dest. resuspendiert, 10 min bei 100°C abgekocht und nach dem Abkühlen auf Eis erneut sedimentiert. Das Zellsediment wird mit 1 N methanolischer Schwefelsäure und 2 % Dimethoxypropan 1h bei 90°C hydrolysiert und die Lipide trans-
- 35 methyliert. Die resultierenden Fettsäuremethylester (FAME) werden in Petrolether extrahiert. Die extrahierten FAME werden durch Gasflüssigkeitschromatographie mit einer Kapillarsäule (Chrompack, WCOT Fused Silica, CP-Wax-52 CB, 25 m, 0,32 mm) und einem Temperaturgradienten von 170°C auf 240°C in 20 min und 5 min bei
- 40 240°C analysiert. Die Identität der Mono-, Di-, Tri- und Tetraensäuremethylester wird durch Vergleich mit entsprechenden FAME-Standards (Sigma) bestätigt. Für die Tri- und Tetraynsäuren sind keine Referenzsubstanzen erhältlich. Ihre Identität und die Position der Dreifachbindung wird durch geeignete chemische
- 45 Derivatisierung der FAME-Gemische z.B. zu 4,4-Dimethoxyoxazolin-Derivaten (Christie, 1998) mittels GC-MS von analysiert. Die GC-Analysen der Fettsäuremethylester aus den transgenen Hefen, die

mit dem Leervektor pYES2, mit pYES2-Cer1 ( $\Delta 6$ -Acetylenase) transformiert werden, ist in Tab. 1 dargestellt. Die transgenen Hefezellen werden ohne exogenen Fettsäuren oder nach Zugabe von Linolsäure (18:2),  $\gamma$ -Linolensäure ( $\gamma$ -18:3),  $\alpha$ -Linolensäure ( $\alpha$ -18:3) oder  $\alpha$ 3-Octadecatetraensäure (18:4) analysiert.

Tabelle 1 gibt die GC-Analysen der Fettsäuremethylester aus transgenen Hefen, die mit dem Leervektor pYES2, der Δ6-Acetylenase (Cer1/pYES2) und der Δ6-Desaturase (Cer3/pYES2)

10 transformiert wurden, wieder. Die transgenen Hefezellen wurden ohne exogenen Fettsäuren ( - ) oder nach Zugabe von Linolsäure (18:2), γ-Linolensäure (γ-18:3), α-Linolensäure (α-18:3) oder ω3-Octadecatetraensäure (18:4) analysiert. Fettsäurezusammensetzung in [mol %] der Gesamtfettsäuren, wobei die Inkorporation der gefütterten Fettsäuren (schwarzer Fettdruck), die Desaturierungsprodukte (in roter Farbe) und die Summe der Desaturierungsprodukte (letzte Zeile) bei den einzelnen Fütterungsversuchen angegeben sind.

# 20 Beispiel 10:

Erzeugung transgener Pflanzen, welche ein Enzym mit D6-Acetylenase/Desaturase-Aktivität überexprimieren.

- 25 Für die Transformation von Pflanzen wird ein Transformationsvektor erzeugt, der das BamHI/SalI-Fragment aus pBS-Cerl in den
  mit BamHI/SalI gespaltenen Vektor pBin-USP oder in pBinAR ligiert
  wird. pBin-USP und pBinAR sind Derivate des Plasmides pBin19.
  pBinAR entstand aus pBin19, indem in pBin19 (Bevan et al. (1980)
- Nucl. Acids Res. 12, 8711) ein 35S CaMV Promotor als EcoRI-KpnI-Fragment (entsprechend den Nukleotiden 6909-7437 des Cauliflower-Mosaik-Virus (Franck et al. (1980) Cell 21, 285) inseriert wird. Das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmides pTiACH5 (Gielen et al., (1984) EMBO J. 3, 835), Nukleotide
- 35 11749-11939 wird als PvuII-HindIII-Fragment isoliert und nach Addition von SphI-Linkern an die PvuII-Schnittstelle zwischen die SpHI-HindIII Schnittstelle des Vektors kloniert. Es entstand das Plasmid pBinAR (Höfgen und Willmitzer (1990) Plant Science 66, 221-230), wobei durch Umklonierung aus pBluescript mehrere
- 40 Restriktionschnittstellen zwischen Promotor und Terminator zur Verfügung stehen. Der USP-Promotor entspricht den Nukleotiden 1-684 (Genbank Accession X56240), wobei ein Teil der nicht-codierenden Region des USP-Gens im Promotor enthalten ist. Das 684 Basenpaar große Promotorfragment wurde mittels käuflichen
- 45 T7-Standardprimer (Stratagene) und mit Hilfe eines synthetisierten Primers über eine PCR-Reaktion nach Standardmethoden amplifiziert. (Primersequenz:

5'-GTCGACCCGCGGACTAGTGGGCCCTCTAGACCCGGGGGGATCCGGATCTGCTGGCTATGAA-3'). Das PCR-Fragment wurde mit EcoRI/SalI nachgeschnitten und in den Vektor pBinAR eingesetzt. Es entsteht das Plasmid mit der Bezeichnung pBinUSP.

5

Das Konstrukt wird zur Transformation von Arabidopsis thaliana und Rapspflanzen eingesetzt.

Regenerierte Sprosse werden auf 2MS-Medium mit Kanamycin und

10 Claforan erhalten, nach Bewurzelung in Erde überführt und nach
Kultivierung für zwei Wochen in einer Klimakammer oder im
Gewächshaus angezogen, zur Blüte gebracht, reife Samen geerntet
und auf D6-Acetylenase/Desaturase -Expression mittels Lipidanalysen untersucht. Linien mit erhöhten Gehalten an Acetylen15 fettsäuren oder Doppelbindungen an der delta-6-position werden
identifiziert. Es läßt sich in den stabil transformierten transgenen Linien, die das Transgen funktionell exprimieren, ein
erhöhter Gehalt von Acetylenfettsäuren und Doppelbindungen an
der delta-6-position im Vergleich zu untransformierten Kontroll20 pflanzen feststellen.

Beispiel 11:

Lipidextraktion aus Samen

25

Die Analyse von Lipiden aus Pflanzensamen verläuft analog der Analyse von Hefelipiden. Jedoch wird Pflanzenmaterial zunächst mechanisch durch Mörsern homogenisert, um es einer Extraktion zugänglich zu machen.

30

35

40

Fatty acids			pYES2					Cer1/pYES2	:52			J	Cer3/pYES2	.S2	
[% lom]	l	18:2	8:2 y-18:3	α-18:3	18:4	ì	18:2	18:2 <i>γ</i> −18:3	$\alpha$ –18.3	18:4		18:2	18:2 γ−18:3	α–18:3	18:4
16:0	26.2	24.1	27.8	27.4	32.7	24.2	23.1	26.2	25.7	26.5	26.5	23.3	28.1	29.5	29.6
16:19	41.8	9.6	27.4	27.3	16.1	36.5	13.3	24.7	28.8	21.9	43.8	9.9	25.2	34.0	20.9
16:26,9						6.9	<del>1</del> .8	3.3	5.3	3.0	<del>-</del>		0.1	0.8	0.1
18:0	6.5	5.3	6.1	6.1	7.9	6.4	6.1	9.9	6.5	7.1	5.5	5.3	6.3	5.8	5.9
18:19	23.6	4.9	15.1	14.8	11.3	24.9	8.8	15.6	20.0	16.8	21.4	5.3	15.7	14.3	11.5
18:26,9						0.3		0.2	0.3	0.2	0.1			0.1	
18:29,12		53.9					41.9					42.3			
18:36,9,12			19.5				0.8	16.1				8.1	21.2		
18:39,12,15				22.8			-		10.0					11.9	
18:46,9,12,15	<del> </del>				28.8			-	1.7	21.3				1.9	30.1
18:36yn,9,12		·					1.3	4.6							
18:46yn,9,12,15										2.3					
Σ Des. [mol %]	1		]	1	l	7.2	3.9	8.1	7.3	5.5	1.2	8.1	0.1	2.8	0.1
						1									

### Patentansprüche

- Isolierte Nukleinsäuresequenz, die für ein Polypeptid mit
   Δ6-Acetylenase- und/oder Δ-6-Desaturaseaktivität codiert, ausgewählt aus der Gruppe:
  - a) einer Nukleinsäuresequenz mit der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Sequenz,

10

b) Nukleinsäuresequenzen, die sich als Ergebnis des degenerierten genetischen Codes von der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Nukleinsäuresequenz ableiten,

15

- c) Derivate der in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellten Nukleinsäuresequenz, die für Polypeptide mit der in SEQ ID NO: 2 dargestellten Aminosäuresequenzen codieren und mindestens 75 % Homologie auf Aminosäureebene aufweisen, ohne daß die enzymatische Wirkung der Polypeptide wesentlich reduziert ist.
- 2. Aminosäuresequenz codiert durch eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1.

25

20

- 3. Aminosäuresequenz nach Anspruch 2, codiert durch die in SEQ ID NO: 1, SEQ ID NO: 3 oder SEQ ID NO: 11 dargestellte Sequenz.
- 30 4. Expressionskassette enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1, wobei die Nukleinsäuresequenz mit einem oder mehreren Regulationssignalen verknüpft ist.
- Vektor enthaltend eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1
   oder eine Expressionskassette gemäß Anspruch 4.
  - 6. Organismus enthaltend mindestens eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder mindestens ein Expressionskassette gemäß Anspruch 4 oder mindestens einen Vektor gemäß Anspruch 5.

40

7. Organismus nach Anspruch 6, wobei es sich bei dem Organismus um eine Pflanze, einen Mikroorganismus oder ein Tier handelt.

8. Transgene Pflanze enthaltend eine funktionelle oder nicht funktionelle Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder eine funktionelle oder nicht funktionelle Expressionskassette gemäß Anspruch 4.

5

40

- Verfahren zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder mindestens eine Expressionskassette gemäß Anspruch 4 in einen Öl produzierenden Organismus bringt, diesen Organismus anzieht und daß in dem Organismus enthaltene Öl isoliert und die im Öl enthaltenden Fettsäuren freisetzt.
- 10. Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren, dadurch gekennzeichnet, daß man mindestens eine Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder mindestens eine Expressionskassette gemäß Anspruch 4 in einen Öl produzierenden Organismus bringt, diesen Organismus anzieht und daß in dem Organismus enthaltene Öl isoliert.
- 11. Verfahren nach Anspruch 9 oder 10, dadurch gekennzeichnet, daß die ungesättigten Fettsäuren einen erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren mit einer Dreifachbindung oder mit einer Doppelbindung in  $\Delta$ -6-Position oder einer Dreifachbindung und Doppelbindung in  $\Delta$ -6-Position aufweisen.
- 12. Verfahren nach den Ansprüchen 9 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem Organismus um eine Pflanze oder einen Mikroorganismus handelt.
  - 13. Protein enthaltend die in SEQ ID NO: 8 dargestellte Aminosäuresequenz.
- 35 14. Protein enthaltend die in SEQ ID NO: 10 dargestellte Aminosäuresequenz.
  - 15. Verwendung von Proteinen nach Anspruch 13 oder 14 zur Herstellung von ungesättigten Fettsäuren.
  - 16. Verfahren zur Herstellung von Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren, indem man Triglyceride mit gesättigten oder ungesättigten oder gesättigten und ungesättigten Fettsäuren mit mindestens einem der Proteine gemäß Anspruch 2, 13 oder 14 inkubiert.

38

17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Triglyceride in Gegenwart einer Verbindung hergestellt werden, die Reduktionsäquivale aufnehmen oder abgeben können.

- 5 18. Verfahren nach Anspruch 16 oder 17, dadurch gekennzeichnet, daß die Fettsäuren aus den Triglyceriden freigesetzt werden.
  - 19. Ungesättigte Fettsäuren hergestellt nach einem Verfahren gemäß Anspruch 9 oder 18.

10

- 20. Triglyceride mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten Fettsäuren hergestellt nach einem Verfahren gemäß Anspruch 10, 16 oder 17.
- 15 21. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder eine Expressionskassette gemäß Anspruch 4 zur Herstellung von transgenen Pflanzen.
- 22. Verwendung einer Nukleinsäuresequenz gemäß Anspruch 1 oder
  20 eines Fragmentes davon zur Isolierung einer genomischen
  Sequenz über Homologiescreening.
- Verwendung von ungesättigten Fettsäuren gemäß Anspruch 19 oder Triglyceriden mit einem erhöhten Gehalt an ungesättigten gemäß Anspruch 20 zur Herstellung von Nahrungsmitteln, Tierfutter, Kosmetika oder Pharmazeutika.

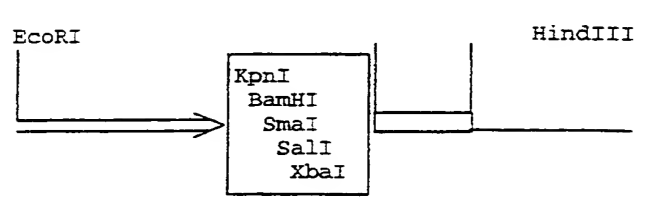
30

35

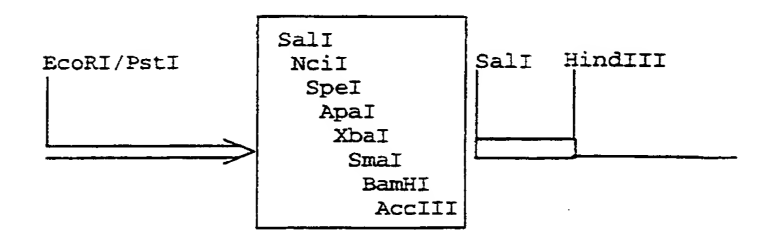
WO 00/75341

Fig. 1: Aufbau von Expressionskassetten

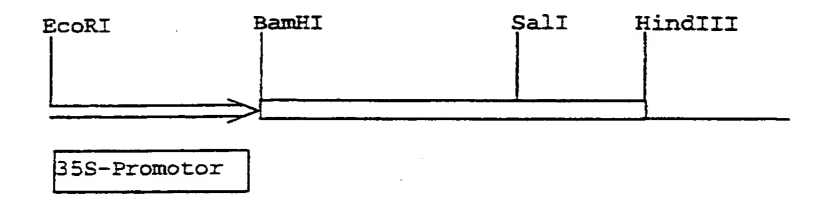
# A) pBinAR



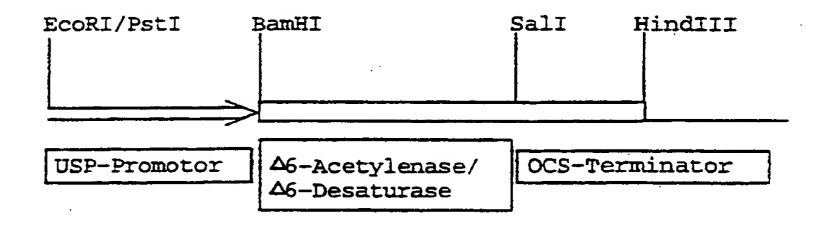
#### B) pBinUSP



## C) pBinARI



## D) pBIN-USP Cer1



USP = unbekanntes Samenprotein

35S = Promotor aus Blumenkohl-Terminator

OCS = Octopin Synthase Terminator

```
SEQUENZPROTOKOLL
 <110> BASF Aktiengesellschaft
 <120> D6-Acetylenase und D6-Desaturase aus Ceratodon
       purpureus
 <130> 99 1388
 <140>
 <141>
 <150> 19925718.3
 <151> 1999-06-07
 <160> 12
 <170> PatentIn Vers. 2.0
<210> 1
<211> 2040
<212> DNA
<213> Ceratodon purpureus
<220>
<221> CDS
<222> (176)..(1627)
<400> 1
ctcaggcagg tctcagttga tgagacgctg agttctgaat cctttgagct gtgtcaggct 60
cggcacttgt gggatggtga aggagtgatc gatcaggagt gcaggagctg cattagtttc 120
tcagggtcga tcaggttatt ctgaaaaagg ctgcgtctgt gagcagtttg caaaa atg 178
                                                              Met
                                                               . 1
gcc ctc gtt acc gac ttt ctg aac ttt ctg ggc acg aca tgg agc aag
                                                                   226
Ala Leu Val Thr Asp Phe Leu Asn Phe Leu Gly Thr Thr Trp Ser Lys
              5
                                  10
                                                      15
tac age gtg tac ace cat age tat get gga aac tat ggg cet act ttg
                                                                   274
Tyr Ser Val Tyr Thr His Ser Tyr Ala Gly Asn Tyr Gly Pro Thr Leu
```

25

40

aag cac gcc aaa aag gtt tct gct caa ggt aaa act gcg gga cag aca

Lys His Ala Lys Lys Val Ser Ala Gln Gly Lys Thr Ala Gly Gln Thr

ctg aga cag aga tcg gtg cag gac aaa aag cca ggc act tac tct ctg

Leu Arg Gln Arg Ser Val Gln Asp Lys Lys Pro Gly Thr Tyr Ser Leu

30

45

322

370

20

ı																
W	O 00/7	75341						2						PC	T/EP0	0/05274
50					55		•	2		60					65	
_			gct Ala											_		418
			gtg Val 85												gga Gly	466
			att Ile													514
_			cat His													562
			ctt Leu													610
			atg Met													658
	_		tgg Trp 165													706
gct	gcg	agc	att	gcg	act	atc	tgt	tac	gac	aag	agt	tac	tgg	gct	att	754

Ala Ala Ser Ile Ala Thr Ile Cys Tyr Asp Lys Ser Tyr Trp Ala Ile
180 185 190
gtg ctg tca gcc agt ttg atg ggt ctc ttc gtc caa cag tgt gga tgg 802

gtg ctg tca gcc agt ttg atg ggt ctc ttc gtc caa cag tgt gga tgg 802
Val Leu Ser Ala Ser Leu Met Gly Leu Phe Val Gln Gln Cys Gly Trp

200 205

ctt gcc cat gat ttc ctt cat caa cag gtc ttt gag aac cgt acc gcg 850 Leu Ala His Asp Phe Leu His Gln Gln Val Phe Glu Asn Arg Thr Ala 210 225

aac tcc ttc ttt ggc tat ttg ttc ggc aat tgc gtg ctt ggc ttt agt 898
Asn Ser Phe Phe Gly Tyr Leu Phe Gly Asn Cys Val Leu Gly Phe Ser
230 235 240

gta tca tgg tgg agg acg aag cac aac att cat cat act gct ccg aat 946
Val Ser Trp Trp Arg Thr Lys His Asn Ile His His Thr Ala Pro Asn
245 250 255

gag tgc gac gaa cag tac aca cct cta gac gaa gac att gat act ctc 994

Glu Cys Asp Glu Gln Tyr Thr Pro Leu Asp Glu Asp Ile Asp Thr Leu ccc atc att gcc tgg agc aag gaa att ttg gcc acc gtt gag agc aag Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Glu Ile Leu Ala Thr Val Glu Ser Lys aga att ttg cga gtg ctt caa tat cag cac tac atg att ctg cct cta Arg Ile Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln His Tyr Met Ile Leu Pro Leu ttg ttc atg gcc cgg tac agt tgg act ttt gga agt ttg ctc ttc aca Leu Phe Met Ala Arg Tyr Ser Trp Thr Phe Gly Ser Leu Leu Phe Thr ttc aat cct gat ttg agc acg acc aag gga ttg ata gag aag gga aca Phe Asn Pro Asp Leu Ser Thr Thr Lys Gly Leu Ile Glu Lys Gly Thr gtt gct ttt cac tac gcc tgg ttc agt tgg gct gcg ttc cat att ttg Val Ala Phe His Tyr Ala Trp Phe Ser Trp Ala Ala Phe His Ile Leu ccg ggt gtc gct aag cct ctt gcg tgg atg gta gca act gag ctt gtg Pro Gly Val Ala Lys Pro Leu Ala Trp Met Val Ala Thr Glu Leu Val gcc ggt ttg ttg gga ttc gtg ttt acg ttg agt cac aat gga aag Ala Gly Leu Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu Ser His Asn Gly Lys gag gtt tac aat gaa tcg aag gac ttc gtg aga gcc cag gtt att acc Glu Val Tyr Asn Glu Ser Lys Asp Phe Val Arg Ala Gln Val Ile Thr acc cgt aac acc aag cga ggc tgg ttc aac gat tgg ttc act ggg gga Thr Arg Asn Thr Lys Arg Gly Trp Phe Asn Asp Trp Phe Thr Gly Gly ctc gac acc cag att gag cat cac ctg ttt cca aca atg ccc agg cac Leu Asp Thr Gln Ile Glu His His Leu Phe Pro Thr Met Pro Arg His aac tac ccc aag atc gca cct cag gtc gag gct ctt tgc aag aag cac Asn Tyr Pro Lys Ile Ala Pro Gln Val Glu Ala Leu Cys Lys Lys His ggc ctc gag tac gat aat gtc tcc gtc gtt ggt gcc tct gtc gcg gtt Gly Leu Glu Tyr Asp Asn Val Ser Val Val Gly Ala Ser Val Ala Val 

gtg aag gcg ctc aag gaa att gct gat gaa gcg tca att cgg ctt cac 1618 Val Lys Ala Leu Lys Glu Ile Ala Asp Glu Ala Ser Ile Arg Leu His 470 475 480

gct cac taa gaaatcgtcg aactttgact attcattttt ttcgcctggc 1667
Ala His

<210> 2

<211> 483

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 2

Met Ala Leu Val Thr Asp Phe Leu Asn Phe Leu Gly Thr Thr Trp Ser 1 5 10 15

Lys Tyr Ser Val Tyr Thr His Ser Tyr Ala Gly Asn Tyr Gly Pro Thr
20 25 30

Leu Lys His Ala Lys Lys Val Ser Ala Gln Gly Lys Thr Ala Gly Gln
35 40 45

Thr Leu Arg Gln Arg Ser Val Gln Asp Lys Lys Pro Gly Thr Tyr Ser 50 60

Leu Ala Asp Val Ala Ser His Asp Arg Pro Gly Asp Cys Trp Met Ile
65 70 75 80

Val Lys Glu Lys Val Tyr Asp Ile Ser Arg Phe Ala Asp Asp His Pro 85 90 95

Gly Gly Thr Val Ile Ser Thr Tyr Phe Gly Arg Asp Gly Thr Asp Val 100 105 110

Phe Ala Thr Phe His Pro Pro Ala Ala Trp Lys Gln Leu Asn Asp Tyr 115 120 125

- Tyr Ile Gly Asp Leu Ala Arg Glu Glu Pro Leu Asp Glu Leu Lys 130 135 140
- Asp Tyr Arg Asp Met Arg Ala Glu Phe Val Arg Glu Gly Leu Phe Lys 145 150 150
- Ser Ser Lys Ala Trp Phe Leu Leu Gln Thr Leu Ile Asn Ala Ala Leu 165 170 175
- Phe Ala Ala Ser Ile Ala Thr Ile Cys Tyr Asp Lys Ser Tyr Trp Ala 180 185 190
- Ile Val Leu Ser Ala Ser Leu Met Gly Leu Phe Val Gln Gln Cys Gly
  195 200 205
- Trp Leu Ala His Asp Phe Leu His Gln Gln Val Phe Glu Asn Arg Thr
  210 220
- Ala Asn Ser Phe Phe Gly Tyr Leu Phe Gly Asn Cys Val Leu Gly Phe 225 230 235 240
- Ser Val Ser Trp Trp Arg Thr Lys His Asn Ile His His Thr Ala Pro 245 250 255
- Asn Glu Cys Asp Glu Gln Tyr Thr Pro Leu Asp Glu Asp Ile Asp Thr 260 265 270
- Leu Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Glu Ile Leu Ala Thr Val Glu Ser 275 280 285
- Lys Arg Ile Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln His Tyr Met Ile Leu Pro 290 295 300
- Leu Leu Phe Met Ala Arg Tyr Ser Trp Thr Phe Gly Ser Leu Leu Phe 305 310 315 320
- Thr Phe Asn Pro Asp Leu Ser Thr Thr Lys Gly Leu Ile Glu Lys Gly 325 330 335
- Thr Val Ala Phe His Tyr Ala Trp Phe Ser Trp Ala Ala Phe His Ile 340 345 350
- Leu Pro Gly Val Ala Lys Pro Leu Ala Trp Met Val Ala Thr Glu Leu 355 . 360 365
- Val Ala Gly Leu Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu Ser His Asn Gly 370 375 380
- Lys Glu Val Tyr Asn Glu Ser Lys Asp Phe Val Arg Ala Gln Val Ile 385 390 395 400

Thr Thr Arg Asn Thr Lys Arg Gly Trp Phe Asn Asp Trp Phe Thr Gly

405 410 415

Gly Leu Asp Thr Gln Ile Glu His His Leu Phe Pro Thr Met Pro Arg
420 425 430

His Asn Tyr Pro Lys Ile Ala Pro Gln Val Glu Ala Leu Cys Lys Lys 435 440 445

His Gly Leu Glu Tyr Asp Asn Val Ser Val Val Gly Ala Ser Val Ala 450 455 460

Val Val Lys Ala Leu Lys Glu Ile Ala Asp Glu Ala Ser Ile Arg Leu 465 470 475 480

His Ala His

<210> 3

4 1

<211> 1467

<212> DNA

<213> Ceratodon purpureus

<220>

<221> CDS

<222> (10)..(1461)

<400> 3

ggatccaaa atg gcc ctc gtt acc gac ttt ctg aac ttt ctg ggc acg aca 51

Met Ala Leu Val Thr Asp Phe Leu Asn Phe Leu Gly Thr Thr

1 5 10

tgg agc aag tac agc gtg tac acc cat agc tat gct gga aac tat ggg 99
Trp Ser Lys Tyr Ser Val Tyr Thr His Ser Tyr Ala Gly Asn Tyr Gly
15 20 25 30

cct act ttg aag cac gcc aaa aag gtt tct gct caa ggt aaa act gcg 147
Pro Thr Leu Lys His Ala Lys Lys Val Ser Ala Gln Gly Lys Thr Ala
35 40 45

gga cag aca ctg aga cag aga tcg gtg cag gac aaa aag cca ggc act 195
Gly Gln Thr Leu Arg Gln Arg Ser Val Gln Asp Lys Lys Pro Gly Thr
50 55 60

tac tct ctg gcc gat gtt gct tct cac gac agg cct gga gac tgc tgg 243
Tyr Ser Leu Ala Asp Val Ala Ser His Asp Arg Pro Gly Asp Cys Trp
65 70 75

atg atc gtc aaa gag aag gtg tat gat att agc cgt ttt gcg gac gac 291 Met Ile Val Lys Glu Lys Val Tyr Asp Ile Ser Arg Phe Ala Asp Asp **7** 80 85 90

		. –									ggg				aca Thr 110	339
_	_										tgg Trp					387
_		Tyr									ccc Pro				ttg Leu	435
											gtt Val					483
											act Thr 170				gca Ala	531
_			_		_						tac Tyr		-		tac Tyr 190	579
	_					_				_	ctc Leu				cag Gln	627
											cag Gln					675
=		_									ggc				ctt Leu	723
Gly											aac Asn 250					771
gct Ala 255	_		-													819
			•								att Ile					867
gag	agc	aag	aga	att	ttg	cga	gtg	ctt	caa	tat	cag	cac	tac	atg	att	915

Glu Ser Lys Arg Ile Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln His Tyr Met Ile ctq cct cta ttg ttc atg gcc cgg tac agt tgg act ttt gga agt ttg Leu Pro Leu Leu Phe Met Ala Arg Tyr Ser Trp Thr Phe Gly Ser Leu ctc ttc aca ttc aat cct gat ttg agc acg acc aag gga ttg ata gag Leu Phe Thr Phe Asn Pro Asp Leu Ser Thr Thr Lys Gly Leu Ile Glu aag gga aca gtt gct ttt cac tac gcc tgg ttc agt tgg gct gcg ttc Lys Gly Thr Val Ala Phe His Tyr Ala Trp Phe Ser Trp Ala Ala Phe cat att ttg ccg ggt gtc gct aag cct ctt gcg tgg atg gta gca act His Ile Leu Pro Gly Val Ala Lys Pro Leu Ala Trp Met Val Ala Thr gag ctt gtg gcc ggt ttg ttg ttg gga ttc gtg ttt acg ttg agt cac Glu Leu Val Ala Gly Leu Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu Ser His aat gga aag gag gtt tac aat gaa tcg aag gac ttc gtg aga gcc cag Asn Gly Lys Glu Val Tyr Asn Glu Ser Lys Asp Phe Val Arg Ala Gln gtt att acc acc cgt aac acc aag cga ggc tgg ttc aac gat tgg ttc Val Ile Thr Thr Arg Asn Thr Lys Arg Gly Trp Phe Asn Asp Trp Phe act ggg gga ctc gac acc cag att gag cat cac ctg ttt cca aca atg Thr Gly Gly Leu Asp Thr Gln Ile Glu His His Leu Phe Pro Thr Met ccc agg cac aac tac ccc aag atc gca cct cag gtc gag gct ctt tgc Pro Arg His Asn Tyr Pro Lys Ile Ala Pro Gln Val Glu Ala Leu Cys aag aag cac ggc ctc gag tac gat aat gtc tcc gtc gtt ggt gcc tct Lys Lys His Gly Leu Glu Tyr Asp Asn Val Ser Val Val Gly Ala Ser gtc gcg gtt gtg aag gcg ctc aag gaa att gct gat gaa gcg tca att Val Ala Val Val Lys Ala Leu Lys Glu Ile Ala Asp Glu Ala Ser Ile cgg ctt cac gct cac taa gtcgac Arg Leu His Ala His

F 1 1 1

<210> 4

<211> 483

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 4

Met Ala Leu Val Thr Asp Phe Leu Asn Phe Leu Gly Thr Thr Trp Ser 1 5 10 15

9

Lys Tyr Ser Val Tyr Thr His Ser Tyr Ala Gly Asn Tyr Gly Pro Thr 20 25 30

Leu Lys His Ala Lys Lys Val Ser Ala Gln Gly Lys Thr Ala Gly Gln 35 40 45

Thr Leu Arg Gln Arg Ser Val Gln Asp Lys Lys Pro Gly Thr Tyr Ser 50 60

Leu Ala Asp Val Ala Ser His Asp Arg Pro Gly Asp Cys Trp Met Ile
65 70 75 80

Val Lys Glu Lys Val Tyr Asp Ile Ser Arg Phe Ala Asp Asp His Pro 85 90 95

Gly Gly Thr Val Ile Ser Thr Tyr Phe Gly Arg Asp Gly Thr Asp Val

Phe Ala Thr Phe His Pro Pro Ala Ala Trp Lys Gln Leu Asn Asp Tyr 115 120 125

Tyr Ile Gly Asp Leu Ala Arg Glu Glu Pro Leu Asp Glu Leu Leu Lys 130 135 140

Asp Tyr Arg Asp Met Arg Ala Glu Phe Val Arg Glu Gly Leu Phe Lys 145 150 155 160

Ser Ser Lys Ala Trp Phe Leu Leu Gln Thr Leu Ile Asn Ala Ala Leu 165 170 175

Phe Ala Ala Ser Ile Ala Thr Ile Cys Tyr Asp Lys Ser Tyr Trp Ala 180 185 190

Ile Val Leu Ser Ala Ser Leu Met Gly Leu Phe Val Gln Gln Cys Gly
195 200 205

Trp Leu Ala His Asp Phe Leu His Gln Gln Val Phe Glu Asn Arg Thr 210 215 220

Ala Asn Ser Phe Phe Gly Tyr Leu Phe Gly Asn Cys Val Leu Gly Phe 225 230 235 240

. . .

WO 00/75341 PCT/EP00/05274

Ser Val Ser Trp Trp Arg Thr Lys His Asn Ile His His Thr Ala Pro 245 250 255

10

Asn Glu Cys Asp Glu Gln Tyr Thr Pro Leu Asp Glu Asp Ile Asp Thr 260 270

Leu Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Glu Ile Leu Ala Thr Val Glu Ser 275 280 285

Lys Arg Ile Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln His Tyr Met Ile Leu Pro 290 295 300

Leu Leu Phe Met Ala Arg Tyr Ser Trp Thr Phe Gly Ser Leu Leu Phe 305 310 315

Thr Phe Asn Pro Asp Leu Ser Thr Thr Lys Gly Leu Ile Glu Lys Gly 335

Thr Val Ala Phe His Tyr Ala Trp Phe Ser Trp Ala Ala Phe His Ile 340 345 350

Leu Pro Gly Val Ala Lys Pro Leu Ala Trp Met Val Ala Thr Glu Leu 355 360 365

Val Ala Gly Leu Leu Gly Phe Val Phe Thr Leu Ser His Asn Gly 370 380

Lys Glu Val Tyr Asn Glu Ser Lys Asp Phe Val Arg Ala Gln Val Ile 385 390 395 400

Thr Thr Arg Asn Thr Lys Arg Gly Trp Phe Asn Asp Trp Phe Thr Gly 405 410 415

Gly Leu Asp Thr Gln Ile Glu His His Leu Phe Pro Thr Met Pro Arg
420 425 430

His Asn Tyr Pro Lys Ile Ala Pro Gln Val Glu Ala Leu Cys Lys Lys 435 440 445

His Gly Leu Glu Tyr Asp Asn Val Ser Val Val Gly Ala Ser Val Ala 450 460

Val Val Lys Ala Leu Lys Glu Ile Ala Asp Glu Ala Ser Ile Arg Leu 465 470 480

His Ala His

<210> 5 <211> 520

<212> DNA

<213> Ceratodon purpureus

<400> 5

cattcatcat actgctccga atgagtgcga cgaacagtac acacctctag acgaagacat 60 tgatactctc cccatcattg cctggagcaa ggaaattttg gccaccgttg agagcaagag 120 aattttgcga gtgcttcgat atcagcacta catgattctg cctctattgt tcatgggcccg 180 gtacagttgg acttttggaa gtttgctctt cacattcaat cctgatttga gcacgaccaa 240 gggattgata gagaagggaa cagttgcttt tcactacgcc tggttcagtt gggctgcgtt 300 ccatattttg ccgggtgtcg ctaagcctct tgcgtggatg gtagcaactg agcttgtggc 360 cggtttgttg ttgggattcg tgtttacgtt gagtcacaat ggaaaggagg tttacaatga 420 atcgaaggac ttcgtgagg cccaggttat taccacccgt aacaccaagc gaggctggtt 480 caacgattgg ttcactgggg gactcgacac ccagattgag

<210> 6

<211> 173

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 6

Ile His His Thr Ala Pro Asn Glu Cys Asp Glu Gln Tyr Thr Pro Leu

1 10 15

Asp Glu Asp Ile Asp Thr Leu Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Glu Ile
20 25 30

Leu Ala Thr Val Glu Ser Lys Arg Ile Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln
35 40 45

His Tyr Met Ile Leu Pro Leu Leu Phe Met Ala Arg Tyr Ser Trp Thr
50 60

Phe Gly Ser Leu Leu Phe Thr Phe Asn Pro Asp Leu Ser Thr Thr Lys
65 70 75 80

Gly Leu Ile Glu Lys Gly Thr Val Ala Phe His Tyr Ala Trp Phe Ser 85 90 95

Trp Ala Ala Phe His Ile Leu Pro Gly Val Ala Lys Pro Leu Ala Trp 100 105 110

Met Val Ala Thr Glu Leu Val Ala Gly Leu Leu Gly Phe Val Phe

125

120

Thr Leu Ser His Asn Gly Lys Glu Val Tyr Asn Glu Ser Lys Asp Phe 130 135 140

Val Arg Ala Gln Val Ile Thr Thr Arg Asn Thr Lys Arg Gly Trp Phe 145 150 155 160

Asn Asp Trp Phe Thr Gly Gly Leu Asp Thr Gln Ile Glu
165 170

<210> 7

• \*\* \*\* \*\* \*\*

<211> 514

<212> DNA

<213> Ceratodon purpureus

115

<400> 7

cctgcatcat gctgctccga atgaatgcga ccaaaagtac acgccgattg atgaggatat 60 tgatactctc cccatcattg cttggagtaa agatctcttg gccactgttg agagcaagac 120 catgttgcga gttcttcagt accagcacct attcttttg gttcttttga cgtttgcccg 180 ggcgagttgg ctattttgga gcgcggcctt cactctcagg cccgagttga cccttggcga 240 gaagcttttg gagaggggaa cgatggcttt gcactacatt tggtttaata gtgttgcgtt 300 ttatctgctc cccggatgga aaccagttgt atggatggtg gtcagcgagc tcatgtctgg 360 tttcctgctg ggatacgtat ttgtactcag tcacaatgga atggaggtgt acaatacgtc 420 aaaggacttc gtgaatgccc agattgcate gactcgcgac atcaaagcag gggtgtttaa 480 tgattggttc accggaggtc tcaacagaca gatt

<210> 8

<211> 172

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 8

Leu His His Ala Ala Pro Asn Glu Cys Asp Gln Lys Tyr Thr Pro Ile 1 5 10 15

Asp Glu Asp Ile Asp Thr Leu Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Asp Leu 20 25 30

Leu Ala Thr Val Glu Ser Lys Thr Met Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln 35 40 45

j 1 3 g

His Leu Phe Phe Leu Val Leu Leu Thr Phe Ala Arg Ala Ser Trp Leu 50 55 60

Phe Trp Ser Ala Ala Phe Thr Leu Arg Pro Glu Leu Thr Leu Gly Glu 65 70 75 80

Lys Leu Leu Glu Arg Gly Thr Met Ala Leu His Tyr Ile Trp Phe Asn 90 95

Ser Val Ala Phe Tyr Leu Leu Pro Gly Trp Lys Pro Val Val Trp Met 100 105 110

Val Val Ser Glu Leu Met Ser Gly Phe Leu Leu Gly Tyr Val Phe Val 115 120 125

Leu Ser His Asn Gly Met Glu Val Tyr Asn Thr Ser Lys Asp Phe Val
130 140

Asn Ala Gln Ile Ala Ser Thr Arg Asp Ile Lys Ala Gly Val Phe Asn 145 150 155 160

Asp Trp Phe Thr Gly Gly Leu Asn Arg Gln Ile Glu 165 170

<210> 9

<211> 535

<212> DNA

<213> Ceratodon purpureus

<400> 9

tgctcatcac ategectgta atagtataga atatgateca gacetacagt acatececet 60

ttttgcagtg acateaaage tettetetaa cetetaetee taettetatg aaagggttat 120

gccattegat ggcgtageae getetetgat tgcctaecag caetggaegt tttatecaat 180

aatggetgtt getegggtga acetetttge ecaatecett etagtaetga eetegaagaa 240

gcatgtgea gacaggtgge ttgagetegg tgetateggt ttettetaee tgtggttett 300

caecetettg tegtaectge ecaetgeaee ggagaggett getttegtee ttgteagttt 360

tgcagtgaea gggatecage atgtaeagtt ttgeetgaae eaetteteat egeeggttta 420

tetaggaeag eegaagagea aggettgggt tgaateteaa geaeggggea eteteaatet 480

etetaeaeeg gettaeatgg attggtttea egggggtett eagttecaga tegag 535

<210> 10

1 1 2

<211> .178

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 10

Ala His His Ile Ala Cys Asn Ser Ile Glu Tyr Asp Pro Asp Leu Gln
1 10 15

Tyr Ile Pro Leu Phe Ala Val Thr Ser Lys Leu Phe Ser Asn Leu Tyr
20 25 30

Ser Tyr Phe Tyr Glu Arg Val Met Pro Phe Asp Gly Val Ala Arg Ser 35 40 45

Leu Ile Ala Tyr Gln His Trp Thr Phe Tyr Pro Ile Met Ala Val Ala 50 55 60

Arg Val Asn Leu Phe Ala Gln Ser Leu Leu Val Leu Thr Ser Lys Lys 65 70 75 80

His Val Pro Asp Arg Trp Leu Glu Leu Gly Ala Ile Gly Phe Phe Tyr
85 90 95

Leu Trp Phe Phe Thr Leu Leu Ser Tyr Leu Pro Thr Ala Pro Glu Arg
100 105 110

Leu Ala Phe Val Leu Val Ser Phe Ala Val Thr Gly Ile Gln His Val
115 120 125

Gln Phe Cys Leu Asn His Phe Ser Ser Pro Val Tyr Leu Gly Gln Pro 130 135 140

Lys Ser Lys Ala Trp Val Glu Ser Gln Ala Arg Gly Thr Leu Asn Leu 145 150 155 160

Ser Thr Pro Ala Tyr Met Asp Trp Phe His Gly Gly Leu Gln Phe Gln 165 170 175

Ile Glu

<210> 11

<211> 2160

<212> DNA

<213> Ceratodon purpureus

<220>

<221> CDS

<222> (159)..(1721)

t t at

<400> 11 eggaggtete ttgtegttet tggagtetgt gtegagettg gaatgeggta ggegeggeeg 60 tttcgtggtt ttggcgttgg cattgcgcga gggcggacag tgggagtgcg ggaggtctgt 120 ttgtgcatga cgaggtggtt gtaatcttcg ccggcaga atg gtg tcc cag ggc ggc 176 Met Val Ser Gln Gly Gly • 1 ggt ctc tcg cag ggt tcc att gaa gaa aac att gac gtt gag cac ttg Gly Leu Ser Gln Gly Ser Ile Glu Glu Asn Ile Asp Val Glu His Leu gca acq atq ccc ctc gtc agt gac ttc cta aat gtc ctg gga acg act Ala Thr Met Pro Leu Val Ser Asp Phe Leu Asn Val Leu Gly Thr Thr ttg ggc cag tgg agt ctt tcc act aca ttc gct ttc aag agg ctc acg Leu Gly Gln Trp Ser Leu Ser Thr Thr Phe Ala Phe Lys Arg Leu Thr act aag aaa cac agt tcg gac atc tcg gtg gag gca caa aaa gaa tcg Thr Lys Lys His Ser Ser Asp Ile Ser Val Glu Ala Gln Lys Glu Ser gtt gcg cgg ggg cca gtt gag aat att tct caa tcg gtt gcg cag ccc Val Ala Arg Gly Pro Val Glu Asn Ile Ser Gln Ser Val Ala Gln Pro atc agg cgg agg tgg gtg cag gat aaa aag ccg gtt act tac agc ctg Ile Arg Arg Arg Trp Val Gln Asp Lys Lys Pro Val Thr Tyr Ser Leu aag gat gta gct tcg cac gat atg ccc cag gac tgc tgg att ata atc Lys Asp Val Ala Ser His Asp Met Pro Gln Asp Cys Trp Ile Ile Ile aaa gag aag gtg tat gat gtg agc acc ttc gct gag cag cac cct gga Lys Glu Lys Val Tyr Asp Val Ser Thr Phe Ala Glu Gln His Pro Gly ggc acg gtt atc aac acc tac ttc gga cga gac gcc aca gat gtt ttc Gly Thr Val Ile Asn Thr Tyr Phe Gly Arg Asp Ala Thr Asp Val Phe tct act ttc cac gca tcc acc tca tgg aag att ctt cag aat ttc tac Ser Thr Phè His Ala Ser Thr Ser Trp Lys Ile Leu Gln Asn Phe Tyr atc ggg aac ctt gtt agg gag gag ccg act ttg gag ctg ctg aag gag 

16 .

							16								
Ile	e Gly	ASI	170	. Arg	g Glu	Glu	175		Lev	a Glu	Leu	180	_	Glu	
	_		Leu				Leu					Phe	_	agt Ser	752
		Ser				Lys					Val			gtt Val	800
	Thr						ctg Leu			Ser				_	848
							ttg Leu				_	-	-	tgg Trp	896
							cag Gln 255					_			944
							ggc					_		_	992
							aac Asn						_	aat Asn	1040
							att Ile								1088
		_					ctc Leu				_		_	_	1136
		_	_				cag Gln 335	_				_	•		1184
	Thr			_	Ser		cta Leu		-	_		_			1232
Leu				Thr			gag Glu		Leu					_	1280

							1	.7								
														ctg Leu	ctc Leu 390	1328
														atg Met 405	tct Ser	1376
														atg Met	gag Glu	1424
_														tcg Ser	act Thr	1472
_	_			-										ggt Gly	ctc Leu	1520
	_	_												cac His	aac Asn 470	1568
														cat His 485		1616
	_		_											gtt Val	ttg Leu	1664
														ctt Leu		1712
Ala		tga	ggca	tcgc	ag o	acto	gtcg	ja aa	catt	tttg	g tet	gtta	ıtag		. •	1761
tgtt	cata	itg t	gato	:gagg	g ga	aaag	gtec	cat	gcto	tga	tcta	ttct	tc t	gtag	rccaat	1821
attt	ttca	at t	gaaa	ggag	g tt	cctc	actt	ato	ttec	atc	tato	gttg	jca d	catco	tgcat	1881
caga	ıgtta	.gc g	ttgg	agta	a tg	rttaa	gcac	: ttg	rtaga	itta	tgcc	caco	at t	geca	cattt	1941
ctgt	tcgg	tt a	.caat	cgtt	t ga	ttcc	atgo	: tat	ecto	cgt	gtto	atct	cg t	tgtt	ataag	2001
caag	rcttg	aa a	aaac	atgo	t ac	gaga	ttgg	r cag	acgt	tgt	cttg	gcag	get g	jtaga	aggttg	2061
gtto	catt	ca t	tgtg	tagt	a ca	gaac	tctc	tcg	rtccc	tgt	ttct	ctac	at t	actt	gttac	2121

atagtgactt tcattcacag caaaaaaaaa aaaaaaaaa

2160

<210> 12

• 1. 1. 1.

<211> 520

<212> PRT

<213> Ceratodon purpureus

<400> 12

Met Val Ser Gln Gly Gly Gly Leu Ser Gln Gly Ser Ile Glu Glu Asn 1 5 10 15

Ile Asp Val Glu His Leu Ala Thr Met Pro Leu Val Ser Asp Phe Leu 20 25 30

Asn Val Leu Gly Thr Thr Leu Gly Gln Trp Ser Leu Ser Thr Thr Phe
35 40 45

Ala Phe Lys Arg Leu Thr Thr Lys Lys His Ser Ser Asp Ile Ser Val 50 60

Glu Ala Gln Lys Glu Ser Val Ala Arg Gly Pro Val Glu Asn Ile Ser 65 70 75 80

Gln Ser Val Ala Gln Pro Ile Arg Arg Arg Trp Val Gln Asp Lys Lys 85 90 95

Pro Val Thr Tyr Ser Leu Lys Asp Val Ala Ser His Asp Met Pro Gln
100 105 110

Asp Cys Trp Ile Ile Ile Lys Glu Lys Val Tyr Asp Val Ser Thr Phe 115 120 125

Ala Glu Gln His Pro Gly Gly Thr Val Ile Asn Thr Tyr Phe Gly Arg 130 135 140

Asp Ala Thr Asp Val Phe Ser Thr Phe His Ala Ser Thr Ser Trp Lys 145 150 150

Ile Leu Gln Asn Phe Tyr Ile Gly Asn Leu Val Arg Glu Glu Pro Thr 165 170 175

Leu Glu Leu Leu Lys Glu Tyr Arg Glu Leu Arg Ala Leu Phe Leu Arg 180 185 190

Glu Gln Leu Phe Lys Ser Ser Lys Ser Tyr Tyr Leu Phe Lys Thr Leu 195 200 205

Ile Asn Val Ser Ile Val Ala Thr Ser Ile Ala Ile Ile Ser Leu Tyr 210 215 220

Lys Ser Tyr Arg Ala Val Leu Leu Ser Ala Ser Leu Met Gly Leu Phe Ile Gln Gln Cys Gly Trp Leu Ser His Asp Phe Leu His His Gln Val Phe Glu Thr Arg Trp Leu Asn Asp Val Val Gly Tyr Val Val Gly Asn Val Val Leu Gly Phe Ser Val Ser Trp Trp Lys Thr Lys His Asn Leu His His Ala Ala Pro Asn Glu Cys Asp Gln Lys Tyr Thr Pro Ile Asp Glu Asp Ile Asp Thr Leu Pro Ile Ile Ala Trp Ser Lys Asp Leu Leu Ala Thr Val Glu Ser Lys Thr Met Leu Arg Val Leu Gln Tyr Gln His Leu Phe Phe Leu Val Leu Leu Thr Phe Ala Arg Ala Ser Trp Leu Phe Trp Ser Ala Ala Phe Thr Leu Arg Pro Glu Leu Thr Leu Gly Glu Lys Leu Leu Glu Arg Gly Thr Met Ala Leu His Tyr Ile Trp Phe Asn Ser Val Ala Phe Tyr Leu Leu Pro Gly Trp Lys Pro Val Val Trp Met Val Val Ser Glu Leu Met Ser Gly Phe Leu Leu Gly Tyr Val Phe Val Leu Ser His Asn Gly Met Glu Val Tyr Asn Thr Ser Lys Asp Phe Val Asn Ala Gln Ile Ala Ser Thr Arg Asp Ile Lys Ala Gly Val Phe Asn Asp Trp Phe Thr Gly Gly Leu Asn Arg Gln Ile Glu His His Leu Phe Pro Thr Met Pro Arg His Asn Leu Asn Lys Ile Ser Pro His Val Glu Thr Leu Cys Lys Lys His Gly Leu Val Tyr Glu Asp Val Ser Met Ala Ser 

20

Gly Thr Tyr Arg Val Leu Lys Thr Leu Lys Asp Val Ala Asp Ala Ala 500 505 510

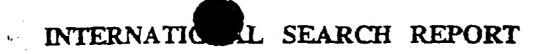
Ser His Gln Gln Leu Ala Ala Ser 515 520

							•	
			:					4.
				•		= 4		
							•	
					ce 5			
						٧.		
				300				
								est.
				÷				
Ĩħ.								
	7.,		•					
						1 1		
		Ĵ.						

A CLASS IPC 7	· · - ·	N15/82 C H5/00	12N1/19	C12P7/64
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both national of	classification and IP	C	
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum di IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by cla C12N C12P C12Q C11C A01H	assification symbols)		
	ation searched other than minimum documentation to the exter			
	data base consulted during the international search (name of internal, BIOSIS, CHEM ABS Data	ruaza passe anu, wir	se practical, searc	in terms used)
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, o	of the relevant passa	988	Relevant to claim No.
X	WO 98 46763 A (THURMOND JENNI LLC (US); ABBOTT LAB (US); KN 22 October 1998 (1998-10-22) the whole document			19,20
A	the whole document			13
X	WO 96 21022 A (RHONE POULENC 11 July 1996 (1996-07-11) cited in the application	AGROCHIMIE	:)	19,20
A	the whole document			1-18, 21-23
X	WO 97 37033 A (BAFOR MAUREEN (PL); DAHLQVIST ANDERS (SE); 9 October 1997 (1997-10-09) the whole document	,	ONI	19,20
A				1-18, 21-23
		-/		
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	ΧP	atent family member	ers are listed in annex.
	ategories of cited documents:			efter the international filing date
consi	nent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date	or prio cited t invent "X" docume canno	rity date and not in o understand the p ion ent of particular reli t be considered no	conflict with the application but rinciple or theory underlying the evance; the claimed invention velor cannot be considered to
which citatio "O" docum	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" docum canho docum	ent of particular reli t be considered to nent is combined w	when the document is taken alone evance; the claimed invention involve an inventive step when the ith one or more other such docu-
"P" docum	means nent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	in the	art.	same patent family
Date of the	actual completion of the international search	Date o	of mailing of the inte	ernational search report
6	November 2000	2	0/11/2000	
Name and	mailing address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  NL - 2280 HV Rijswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  Fey: (+31-70) 340-3016		ized officer	

Inti ional Application No PCT/EP 00/05274

19,20 1-18, 21-23 1-23
1-18, 21-23
21-23
1-23
1-23
1-23
14



entr ide optication No PCT/EP 00/05274

	citation of decement with indication whom personalists of the minutest personal	Dolouget to alain No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	SPERLING PETRA ET AL: "A bifunctional DELTA6-fatty acyl acetylenase/desaturase from the moss Ceratodon purpureus: A new member of the cytochrome b5 superfamily." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, vol. 267, no. 12, June 2000 (2000-06), pages 3801-3811, XP000960307 ISSN: 0014-2956 the whole document	1-23
Ì		
Ì		
	·	

information on patent family members

PCT/EP 00/05274

		<del></del>			00/05274
Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9846763	Α	22-10-1998	UŞ	5968809 A	19-10-1999
			AU	6961698 A	11-11-1998
			AU	720677 B	08-06-2000
			AU	7114798 A	11-11-1998
			BG	103797 A	28-04-2000
			BG	103798 A	31-05-2000
			BR	9808506 A	23-05-2000
			BR	9808507 A	· <del>-</del> - <del>-</del>
				1252099 T	23-05-2000
			CN	<del>-</del> - + <del>-</del> •	03-05-2000
			CN	1253588 T	17-05-2000
			EP	0975766 A	02-02-2000
			EP	0996732 A	03-05-2000
			NO	994925 A	30-11-1999
			NO	994926 A	30-11-1999
		•	PL	336077 A	05-06-2000
			PL	336143 A	05-06-2000
			WO	9846764 A	22-10-1998
	-				
WO 9621022	Α	11-07-1996	US	5614393 A	25-03-1997
			AU	707061 B	01-07-1999
			AU	4673596 A	24-07-1996
			BR	9510411 A	19-05-1998
			CA	2207906 A	11-07-1996
			CN	1177379 A	25-03-1998
			EP	0801680 A	22-10-1997
			JP	10511848 T	17-11-1998
			ÜS	5789220 A	04-08-1998
WO 9737033	Α	09-10-1997	AU	720765 B	08-06-2000
	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	05 10 1557	AU	1818797 A	22-10-1997
			CA	2250234 A	09-10-1997
				9803135 A	
			CZ		12-05-1999
			EP	0889970 A	13-01-1999
				2000507450 T	20-06-2000
			NO	984448 A	30-11-1998
		<del></del>	PL	329175 A	15-03-1999
WO 9846764	A	22-10-1998	US	5972664 A	26-10-1999
			US	6075183 A	13-06-2000
			US	5968809 A	19-10-1999
			US	6051754 A	18-04-2000
			AU	720677 B	08-06-2000
			AU	7114798 A	11-11-1998
			ΛU		
			A11	720725 0	
			AU	720725 B	08-06-2000
			AU	7114898 A	11-11-1998
			AU BG	7114898 A 103796 A	11-11-1998 31-05-2000
•			AU BG BG	7114898 A 103796 A 103798 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000
•			AU BG BG BR	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000
•			AU BG BG BR BR	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000
			AU BG BG BR CN	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000
			AU BG BR BR CN CN	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000
			AU BG BG BR CN	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000
			AU BG BR BR CN CN	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000
			AU BG BR BR CN CN EP	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 03-05-2000
			AU BG BR BR CN CN EP NO	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A 1007691 A 994924 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 03-05-2000 14-06-2000 30-11-1999
			AU BG BR BR CN CN EP NO NO	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A 1007691 A 994924 A 994926 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 03-05-2000 14-06-2000 30-11-1999 30-11-1999
			AU BG BR BR CN CN EP NO NO PL	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A 1007691 A 994924 A 994926 A 336067 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 03-05-2000 14-06-2000 30-11-1999 30-11-1999 05-06-2000
			AU BG BR BR CN CN EP NO NO	7114898 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A 1007691 A 994924 A 994926 A	11-11-1998 31-05-2000 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 03-05-2000 14-06-2000 30-11-1999 30-11-1999

a this

information on patent family members

linte	jon	oplication No
PCT	/EP	00/05274

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
W0 9846764 A		AU 6961698 A BG 103797 A BR 9808507 A CN 1252099 T EP 0975766 A NO 994925 A PL 336143 A WO 9846763 A	11-11-1998 28-04-2000 23-05-2000 03-05-2000 02-02-2000 30-11-1999 05-06-2000 22-10-1998

						•
					4	
						•
			*			
					,	
				*		
		•		-7.		
		1.2 <sub>0</sub>				
					e e	
				÷		
	•					

## INTERNATIONALER RESERCHENBERICHT

Aktenzeichen PCT/EP 00/05274

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C12N15/53 C12N9/02

C12Q1/68

C11C1/00

C12N15/82 A01H5/00

C12N1/19

C12P7/64

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

C12N C12P C12Q C11C A01H IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete tallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, BIOSIS, CHEM ABS Data

Kategorie*	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 98 46763 A (THURMOND JENNIFER ;CALGENE LLC (US); ABBOTT LAB (US); KNUTZON DEBO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22)	19,20
A	das ganze Dokument	13
X	WO 96 21022 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE) 11. Juli 1996 (1996-07-11) in der Anmeldung erwähnt	19,20
A	das ganze Dokument	1-18, 21-23
X	WO 97 37033 A (BAFOR MAUREEN ; BANAS ANTONI (PL); DAHLQVIST ANDERS (SE); GUMMESON) 9. Oktober 1997 (1997-10-09)	19,20
A	das ganze Dokument	1-18, 21-23
	_/	

T	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
لثا	entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

- \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :
- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- \*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
- eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

6. November 2000

20/11/2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Bevolimächtigter Bediensteter

Kania, T

PCT/EP 00/05274

-41 A 194	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
(ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile Betr. Anspruch Nr.
X	WO 98 46764 A (THURMOND JENNIFER ;CALGENE LLC (US); ABBOTT LAB (US); KNUTZON DEBO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) Ansprüche	19,20
Ą		1-18, 21-23
<b>A</b>	GIRKE T ET AL: "IDENTIFICATION OF A NOVEL DELTA6-ACYL-GROUP DESATURASE BY TARGETED GENE DISRUPTION IN PHYSCOMITRELLA PATENS" PLANT JOURNAL, GB, BLACKWELL SCIENTIFIC PUBLICATIONS, OXFORD, Bd. 15, Nr. 1, 1998, Seiten 39-48, XP000881712 ISSN: 0960-7412 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1-23
	KOHN GERHARD ET AL: "Biosynthesis of acetylenic fatty acids in the moss Ceratodon purpureus (Hedw.) Brid." JOURNAL OF PLANT PHYSIOLOGY, Bd. 144, Nr. 3, 1994, Seiten 265-271, XP000960337 ISSN: 0176-1617 Seite 269, Spalte 2, Absatz 3 -Seite 270; Abbildung 9	1-23
	BEUTELMANN, PETER ET AL: "An uncommon pathway in the biosynthesis of acetylenic fatty acids in mosses" PLANT LIPID METAB., 'PAP. INT. MEET. PLANT LIPIDS!, 11TH (1995), MEETING DATE 1994, 546-8. EDITOR(S): KADER, JEAN-CLAUDE; MAZLIAK, PAUL. PUBLISHER: KLUWER, DORDRECHT, NETH., XP000960428 das ganze Dokument	1-23
	SPERLING PETRA ET AL: "A sphingolipid desaturase from higher plants: Identification of a new cytochrome b5 fusion protein."  JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 273, Nr. 44, 30. Oktober 1998 (1998-10-30), Seiten 28590-28596, XP000882772 ISSN: 0021-9258 Abbildung 1	14

# INTERNATIONALER RECEARCHENBERICHT

inte ionate Aldenzeichen
PCT/EP 00/05274

		FC1/E1 00/032/4	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN  Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Bezeichnung der Veronentlichung, soweit erforderlich ditter Angabe der in bedacht körn.		
P.,X	SPERLING PETRA ET AL: "A bifunctional DELTA6-fatty acyl acetylenase/desaturase from the moss Ceratodon purpureus: A new member of the cytochrome b5 superfamily." EUROPEAN JOURNAL OF BIOCHEMISTRY, Bd. 267, Nr. 12, Juni 2000 (2000-06), Seiten 3801-3811, XP000960307 ISSN: 0014-2956 das ganze Dokument		1-23
		•	-

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 00/05274

4 1 3 b

••••	lecherchenberich irtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO	9846763		22-10-1998	US AU AU BG BR CN EP NO PL WO	5968809 A 6961698 A 720677 B 7114798 A 103797 A 103798 A 9808506 A 9808507 A 1252099 T 1253588 T 0975766 A 0996732 A 994925 A 994925 A 994926 A 336077 A 336143 A 9846764 A	19-10-1999 11-11-1998 08-06-2000 11-11-1998 28-04-2000 31-05-2000 23-05-2000 03-05-2000 17-05-2000 02-02-2000 03-05-2000 30-11-1999 30-11-1999 05-06-2000 05-06-2000 22-10-1998
WO	9621022	. <b>A</b>	11-07-1996	US AU AU BR CA CN EP JP US	5614393 A 707061 B 4673596 A 9510411 A 2207906 A 1177379 A 0801680 A 10511848 T 5789220 A	25-03-1997 01-07-1999 24-07-1996 19-05-1998 11-07-1996 25-03-1998 22-10-1997 17-11-1998 04-08-1998
WO	9737033	A	09-10-1997	AU CA CZ EP JP NO PL	720765 B 1818797 A 2250234 A 9803135 A 0889970 A 2000507450 T 984448 A 329175 A	08-06-2000 22-10-1997 09-10-1997 12-05-1999 13-01-1999 20-06-2000 30-11-1998 15-03-1999
WO	9846764	A	22-10-1998	US US US US US US US US US US US US US U	5972664 A 6075183 A 5968809 A 6051754 A 720677 B 7114798 A 720725 B 7114898 A 103796 A 103796 A 103798 A 9808506 A 9809083 A 1253587 T 1253588 T 0996732 A 1007691 A 994924 A 994924 A 994926 A 336067 A 336077 A	26-10-1999 13-06-2000 19-10-1999 18-04-2000 08-06-2000 11-11-1998 08-06-2000 11-11-1998 31-05-2000 23-05-2000 01-08-2000 17-05-2000 17-05-2000 17-05-2000 14-06-2000 30-11-1999 30-11-1999 30-11-1999 05-06-2000 05-06-2000 22-10-1998

# INTERNATIONALER RECECHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

•				
Ì	inte	ch	ktenzeichen	
	PCT	/EP	00/05274	

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied( Patentis	Datum der V röffentlichung	
WO 9846764 A	<u></u>	,,,	961698 A	11-11-1998 28-04-2000
			103797 A 808507 A	23-05-2000
		CN 12	252099 T	03-05-2000
		-	975766 A	02-02-2000 30-11-1999
		,10	994925 A 336143 A	05-06-2000
			846763 A	22-10-1998

20

*,* •